GENERAL CHEMISTRY

普通化学原理同步系列与解析

杨 昕 主编



普通化学原理同步练习与解析

杨昕 主编

内容简介

本书涵盖了普通化学原理教材中的主要考查内容,包括物质结构(原子结构、分子结构、晶体结构、配合物结构)、化学热力学、化学动力学和化学平衡(电离、酸碱、水解、沉淀溶解、氧化还原、配位)四大部分内容。每章练习前的"知识要点自我梳理"可以帮助学生学会总结各章要点,常见的填空、选择、判断和计算四种练习方式可以帮助学生充分掌握各个知识点的内容,同时书后配有答案和重点、难点题的指导解析,可以帮助学生自我学习,查找漏洞,做到因材施教。

本书可供工科院校、师范院校、医药类及综合性大学的学生在学习普通化学、普通化学原理或无机化学的原理部分等课程时参考使用,也可作为高等院校教师的教学参考书及高年级学生报考化学类相关专业研究生时使用。

版权所有,侵权必究。侵权举报电话: 010-62782989 13701121933

图书在版编目(CIP)数据

普通化学原理同步练习与解析/杨昕主编.一北京:清华大学出版社,2018 ISBN 978-7-302-51286-8

I. ①普··· Ⅱ. ①杨··· Ⅲ. ①化学一高等学校 - 题解 Ⅳ. ①O6-44

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2018)第 220336 号

责任编辑: 袁 琦

封面设计:何风霞 责任校对:刘玉霞

责任印制:董 瑾

出版发行:清华大学出版社

知 址: http://www.tup.com.cn, http://www.wqbook.com

地 址:北京清华大学学研大厦 A 座

邮 编: 100084

社 总 机: 010-62770175

邮 购: 010-62786544

投稿与读者服务: 010-62776969, c-service@tup. tsinghua. edu. cn

质量反馈: 010-62772015, zhiliang@tup. tsinghua. edu. cn

印装者:北京嘉实印刷有限公司

经 销:全国新华书店

开 本: 185mm×260mm 印 张: 12

字 数:291千字

版 次: 2018年9月第1版

印 次: 2018年9月第1次印刷

定 价: 35.00元

产品编号: 080169-01

《普通化学原理同步练习与解析》是为配合高等教育出版社《普通化学原理简明教程》 (烟台大学普通化学教研室编)而编写的一本配套练习册。本书既可供工科院校、师范院校、 医药类及综合性大学的学生在学习普通化学、普通化学原理或无机化学的原理部分等课程 时参考使用,也可作为高等院校教师的教学参考书及高年级学生报考化学类相关专业研究 生时使用。

本书涵盖了普通化学原理教材中的主要考查内容,包含知识要点自我梳理、同步练习、参考答案与解析,既强化了基础,帮助学生课后总结、复习巩固课上授课内容,掌握知识要点,又逐步培养大一新生的归纳总结能力,做到因材施教。为帮助同学们在期末考试前了解对课程的掌握熟练程度,我们在附录中列出了近年的两套期末考试试卷及答案供同学们自我练习和评价。

为科学合理地对试题的难易度进行评价,在编写同步练习的过程中,我们又对近 10 年的普通化学原理期末考试试卷进行了统计分析,对每一道试题都统计了其难易度和区分度,并用括号标示在曾经考过的试题前。括号内位于前面的数字代表难易度,其数字越大表示该题越容易,学生越容易得分;后面的数字代表区分度,表示的是总得分前 25%同学该题的平均得分值与后 25%同学的得分平均值的差值,差值越大表示越容易区分出不同学生对该部分知识掌握的好坏。通过试题前面的数字,既可方便教师选题出题,也可以帮助同学们了解重点,难点和各章节内容的掌握程度。

本套同步练习与解析由我教研室主讲教师参与完成,在编写过程中参考了许多国内外习题指导和考研学生答疑时提供的名校考研试题(在练习题前用"研"表示),在此一并对这些作者表示感谢。参与本书编写和修订的有杨昕(第1、2、6章)、姜雪梅(第1、5、6、9章)、王萍(第3、7、8章)、郑玉华(第4、10章)、于雪芳(第2、5、6章)、林清泉(7、8、9章)、翁永根(第9章),全书由杨昕主编定稿。

由于编者水平有限,不妥之处在所难免,衷心希望老师和同学们在使用过程中提出宝贵意见,以期不断完善。

烟台大学普通化学教研室 2018 年 1 月

目录 CONTENTS

第1	章	原子结构与元素周期性	1
第 2	章	化学键与分子结构	12
第 3	章	晶体结构	24
第 4	章	配位化合物基础	30
第 5	章	化学反应的能量与方向	39
第 6	章	化学反应的速率与限度	54
第 7	章	酸碱平衡	39
第 8	章	沉淀溶解平衡	32
第 9	章	氧化还原反应与电化学	93
第 1	0 章	配位平衡	10
《普	通化等	学原理》期末考试试卷 A 12	21
《普	通化等	学原理》期末考试试卷 B ··································	27
参考	答案	与解析	33



原子结构与元素周期性

知识要点自我梳理

1. 氢原子光谱(填空题 1~6,选择题 1~11,判断题 1~11)
Bohr 理论二假设
氢原子光谱频率公式
2. 四个量子数(填空题 7~12,选择题 12~27,判断题 12~18)
薛定谔方程
Ψ(x,y,z)分离变量
四个量子数的物理意义
四个量子数取值
3. 核外电子排布(填空题 13~24,选择题 28~43,判断题 19~23)
屏蔽效应
钻穿效应

原子轨道近似能级图		
核外电子排布规则		
Cr、Mo 电子排布特例		
Cu、Ag、Pd 电子排布特例		
 元素周期律(填空题 25~42,选择 		
国和 旅 区的机公		
周期、族、区的划分		
原子半径		
电离能		
亲和势		
电负性		
同步练习 一、填空题		
1. (0.76,0.34)氢原子光谱是	光谱,	理论可较好地解释氢
原子光谱。该理论认为,定态轨道的能量是		
与波长间关系的表达式是		
2. 微观粒子的运动有别于宏观物体,	主要表现在它具有	、位置和动
量不能同时测准、	三个方面;	
子运动的基本方程。		
3. (0.57,0.40)根据现代结构理论,	核外电子的运	z
动状态可用来描述,它的空间	可形象被称为 (+)	α
;波函数的物理意		
来体现,表示核外电子出现的	——· <i>M</i>	
它的形象化表示是。	44. ***	
4. 波函数是描述	的数	(第5题)
学函数式,它和是同义词。 5. (0.12,0.16)右图分别是		(NA O WO)
U。 (U, 12) U, 1U/1 (SI /J /川八)	和 的角度分布医	
6. Ψ(r,θ,ω) 是描述由子在空间		I .
6. Ψ(r,θ,φ)是描述电子在空间	的波函数。	I .

7. 原子中单个电子的运动状态需要用、、、、、、四个量
子数来描述。其中决定着电子的自旋方向,决定着电子云的形状,
决定着电子云的大小,决定着电子云的空间伸展方向(或轨道)。
8. 某电子处在 3d 轨道,其轨道量子数 n 为, l 为, m 的最小取值是
。这些轨道称为。
9, $(0.76, 0.27)$ $l=1$ 时, m 有 个取值, 其各个轨道的空间位置关系是
,在y轴上的轨道是,在z轴上的轨道是。
10. 每一个原子轨道要用个量子数来描述,其符号分别是;表征电子
自旋的量子数共有个数值。
11. (0.75,0.31)4p 亚层中轨道的主量子数为,角量子数为,该亚层
的轨道最多可以有种空间取向,最多可容纳个电子。
12. 写出下列各种情况中的合理量子数。
(1) $n =, l = 2, m = 0, m_s = +;$
(2) $n=3, l=$, $m=+2, m_s=-1/2$;
(3) $n=2, l=0, m=$, $m_s=+1/2_o$
13. 某元素在 Kr 之前($Z=36$)之前,该元素原子失去两个电子后,在角量子数为 2 的轨
道中有一个单电子,而如果只失去一个电子,则其离子的轨道中没有单电子。该元素是
,原子序数为,其价层电子排布式为,该元素在周期表的
14. (0.78,0.13)原子序数为24的元素,其核外电子排布式为
,其最外层有个电子,该电子对应的角量子数
l 为,磁量子数 m 为,该元素外层电子排布可以用来
解释。
15. (0.84,0.22)原子序数为 47 的元素,其核外电子排布式为,
其最外层电子对应的主量子数 n 为。
16. $(0.69,0.35)$ $E_{np_x} = E_{np_y} = E_{np_y}$,这些轨道称为; $E_{ns} < E_{np} < E_{nd} <$
E_{ni} ,这种现象称为; $E_{4s} < E_{3d}$,这种现象称为。
17. $(0.45,0.56)$ 描述 $5d^1$ 电子运动状态时,对应 4 个量子数分别为 $n=$ 、 $l=$
、 $m =$ (可任填一项合适的数值)、 $m_s =$ 。
18. Fe 原子核外最外层电子的四个量子数 $n=$ 、 $l=$ 、 $m=$ 、
$m_{\scriptscriptstyle 5} = \underline{\hspace{1cm}}_{\scriptscriptstyle \circ}$
19. (0.97,0.09)基态原子核外电子排布应遵循的三条原则中,决定
着同一轨道电子的排布,决定着同一亚层上电子的排布,
20. 泡利能级图中第六能级组含有的原子轨道是;如果没有能级交
错,第三周期应有个元素,实际该周期有个元素;原子最外层电子数最多
为,次外层电子数最多为,这也是能级交错的直接结果。
21. 用波函数表示 20 号元素钙中能量最高的电子占据的轨道应为。

22. 在 Li 原子中 2s 原子轨道能级比 F 原子的 2s 原子轨道能级。(填"高"或
"低")
23. 25 号元素 Mn 的价电子轨道表示式为。
24. (0.58,0.24)若把某原子核外电子排布写成 ns²np¹,它违背了。
25. 周期表中共有个周期,个族。主族元素原子的价电子层结构特
征是价电子构型=层电子排布,副族元素原子的价电子层结构特征是价电子构
型=
26. $(0.70,0.42)$ 某元素原子在 $n=4$ 的电子层上有两个电子,在次外层 $l=2$ 轨道中的
电子数为 10,该原子的元素符号是,位于周期表中周期,族,其
核外电子排布式为。
27. $(0.53, 0.59)$ 当 $n=4$ 时,该电子层电子的最大容量为个;某元素原子在
n=4 的电子层上只有 2 个电子,在次外层 $l=2$ 的轨道中有 6 个电子,该元素符号是
为。
28. 周期表中电负性最大的元素,周期表中第一电离能最大的元素,
$+2$ 价离子构型为 $[Ar]3d^5$ 的元素 $__具有 ns^2 np^5$ 电子结构的元素是 $_\$ 族元
素,具有 ns² np6 电子结构的元素是族元素,第四周期元素中,4p 轨道半充满的是
,3d 轨道半充满的是、,4s 轨道半充满的是、
0
29. 元素周期表中第六周期元素的原子核外电子填充的能级组中包括
,因而第六周期共有种元素,其第一种元素为,最后一
种元素为。
30. 同一周期中,金属性最强的元素位于区族,非金属性最强的元素
位于区族,价电子构型为 3d ² 4s ² 的元素位于周期区
族,元素符号是。
31. 写出基态原子的电子构型满足下列条件之一的元素:
(1) 量子数 $n=4$, $l=0$ 的电子有 $2 \land n=3$, $l=2$ 的电子有 $6 \land;$
(2) 4s 与 3d 为半充满的元素;
(3) 具有 2 个 4p 成单电子的元素、;
(4) 3d 为全充满,4s 只有 1 个电子的元素;
(5) 36 号以前,成单电子数为 4 个的元素;
(6) 36 号以前,成单电子数>4个的元素、、。
32. 第 5 周期的惰性气体的原子序数是,其电子排布简式为[]
0
33. [B 族第一个元素的原子序数是,其电子排布简式[]
。 34. 第一个出现 5s 电子的元素的原子序数是,其元素符号是,其电
子排布简式[。
35. 第三周期 II A 族元素是, 其原子序数是, 价电子层构型

是	0		
	36. 第四周期 IV B 族元素是	, 其原子序数是,	价电子层构型
是	0		
	37. A、B、C 为同周期金属元素,已知(有三个电子层,且原子半径 A>	>B>C,则元素 A
为	,C 为 ,属于 ,	5,价电子构型为。	
	38. 已知 D、E 为同主族的非金属元素	与氢化合生成 HD 和 HE,室:	温时 D 单质为液
体,E	E单质为固体,则元素 D 为 , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	素 E 为 ·属 F	_族,其价电子构
型的	通式为。(用 n 表示)		
	39. 某元素的最高氧化数为 +5.原子的	員最外层电子数为2,原子半径是	一一族元素中最小
的,贝	则该元素是,其十3价离子的位	层电子排布为。	
	40. 某元素的电子排布最后填入 4p 勃	道,其最高氧化值为5,则该元素	《属于第
周期	1,第族,其电子排布式为	0	
	41. 第六周期共有个元素,根	据原子结构理论预测第八周期	将包括
个元	素。		
	42. 第88号和第89号元素分别在原	期表第周期,	、族,
	二、选择题		
	1. (研)下面氢原子核外电子的跃迁中	权协山县土业县的压工事(\
	A. $n=3 \rightarrow n=2$ B. $n=5 \rightarrow n=3$		
	2. 与波函数为同义语的是()。	$C_{1} n - 0 - n - 0$	n-3 -n-0
	A. 概率密度	B. 电子云	
	C. 原子轨道	D. 原子轨道角度分布图	ķi
	3. (0.87,0.25)原子轨道是指()。	2. 水 1 机压用及力量	-1
	A. 一定的电子云	B. 核外电子的概率	
	C. 一定的波函数	D. 某个径向分布函数	
	4. 下列叙述中错误的是()。	D. 水 正円刀 中西 X	
	A. Ψ,²表示电子出现的概率密度		
	B. Ψ,²表示电子出现的概率		
	C. Ψ 在空间分布的形象化图像	公为由 子 云	у
	D. Ψ, ² 值小于或等于相应的 Ψ (1
	5. (0.68,0.37)关于右图描述正确的		(-)
	A. 表示 d., 原子轨道的形状	(+	+ x
	B. 表示 d. 2 , 2 原子轨道角度分布图		
	C. 表示 d. 原子轨道角度分布图		
	D. 表示 d 电子云角度分布图		(第5题)
	6. 关于原子轨道的下列叙述正确的是	() .	
	A. 原子轨道是电子运动的轨迹		
	B. 某一原子轨道是电子的一种空间	运动状态,即波函数	

	(C. 原子轨道表点	示电子在空间各点出现的	概率	
	}	D. 原子轨道表	示电子在空间各点出现的	概率密度	
	7.	(0.84,0.42)Ψ(3,2,1)代表简并轨道中的	的一条轨道是()	0
		A. 2p 轨道	B. 3d 轨道	C. 3p 轨道	D. 3s 轨道
	8.	(0.70,0.38)下多	河哪一个轨道上的电子,不	在 xy 平面上的电子	云密度为零()。
		A. 3p _z	B. 3d _z ²	C. 3s	D. $3p_x$
	9.	(0.61,0.40)描注	述一确定的原子轨道,需是	用以下参数()。	
		A. n,l	B. n,l,m	C. n,l,m,m_s	D. 只需 n
	10.	(0.96,0.09)氢	原子的电子云图中的小别	黑点表示的意义是() 。
		A. 一个黑点表	示一个电子		
		B. 黑点的多少	表示电子个数的多少		
		C. 表示电子运	动的轨迹		<i>-</i>
		D. 电子在核外	空间出现概率的多少		
	11.	对右图的描述证	E确的是()。		
		A. 图形表示 p	原子轨道的形状		- X
		B. 图形表示 p.	电子云角度分布图		
		C. 图形表示 p.	原子轨道角度分布图		Ψ
		D. 图形表示 d	』原子轨道的形状		(第11题)
	12.	主量子数为4的	的电子层中,亚层种类最	多可以有()种。	,原
子射	道的	的最多数目是() 。		
		A. 1	B. 2	C. 3	D. 4
		E. 8	F. 16	G. 32	
	13.	(0.79.0.30)n	L,m 确定后,仍不能确定	该量子数组合所描述	述原子轨道的()
		A. 数目		B. 形状	
		C. 能量		D. 所填充电子的]数目
	14.	某原子轨道用法	皮函数表示时,下列表示。	中正确的是()。	
		A. Ψ_n	B. $\Psi_{n,l}$	C. $\Psi_{n,l,m}$	D. Ψ_{n,l,m,m_b}
	15.	(0.80,0.38)下	列各组量子数中正确的是	是()。	
		A. $n=3, l=3$	$m = 0, m_s = -1/2$	B. $n=2, l=0, m$	$=+1, m_s=+1/2$
		C. $n=4, l=-$	$1, m = 0, m_s = +1/2$	D. $n=3, l=1, m$	$=-1, m_s = -1/2$
	16.	(0.89,0.25)对	于原子中的电子,量子数	正确的一组是()。
		A. $n=3, l=1$,	m=-1	B. $n=3, l=1, m$	=2
		C. $n=2, l=2$,	m = -1	D. $n=6, l=-1,$	m=0
	17.	下列波函数表示	示原子轨道,正确的是() 。	
		A. $\Psi_{4,2,3}$	B. $\Psi_{4,2,1,-1/2}$	C. $\Psi_{3,1,1}$	D. $\Psi_{2,2,2}$
	18.	多电子原子的原	原子轨道的能量取决于() .	
		A. n	B. n.l	C. n,l,m	D. n,l,m,m_s
	19.	(0.94,0.09)下	列哪个原子的原子轨道的	能量与角量子数无关	:().
		A. Li	B. Ne	C. H	D. F

	20.	用量子数描述的下列亚层中,可容纳电子	数晶	最多的是()。	
		A. $n-2, l-1$ B. $n-3, l-2$	C.	n-4,l-3	D. $n-5, l-0$
	21.	当角量子数为5时,可能的简并轨道是() 。	
		A. 6 B. 9	C.	11	D. 13
	22.	(0.90,0.27)在一个多电子原子中,能量	主较	大的电子具有的	量子数(n,l,m,m _s)
是()。			
		A. $(3,2,\pm 1,\pm 1/2)$	В.	(2,1,+1,-1/2)	2)
		C. $(3,1,0,-1/2)$	D.	(3,1,-1,+1/2)	2)
	23.	(0.73,0.47) 多电子原子中,在主量子数为	h n	,角量子数为 1 的	分层上,原子轨道数
为()。			
		A. $2l-1$ B. $n-1$	C.	n-l+1	D. $2l+1$
	24.	()可以解释能级交错,而能级交错现	象又	又可以解释()现象。
		A. K 原子 4s 轨道的能量低于 3d	В.	第三电子层的电	子容量为 18
		C. 屏蔽效应与钻穿效应	D.	原子最外层电子	数不能超过8个
	25.	(研)具有下列电子构型的原子中,属于激	发态	忘的是()。	
		A. $1s^2 2s^1 2p^1$	В.	$1s^2 2s^2 2p^5$	
		C. $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2$	D.	$1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6$	4s1
	26.	(0.63,0.31)P的电子排布式写成 1s22s2	2p ⁶ 3	ls ² 3p _x 3p _y 违背了() 。
		A. 能量最低原理	В.	泡利不相容原理	!
		C. 洪特规则特例	D.	洪特规则	
	27.	()解决了电子在简并轨道的排布问题	Í.		
		A. 泡利不相容原理	В.	能量最低原理	
		C. 洪特规则	D.	元素周期律	
	28.	原子序数为 33 的元素,其原子在 n=4,l=	=1.	m=0 轨道中的电	1子数为()。
		A. 1 B. 2	C.	3	D. 4
	29.	具有下列量子数的电子,按其能量由大到	小台	的顺序排列正确的]是()。
	(1)	$\Psi_{3,2,1,1/2}$ (2) $\Psi_{3,1,-1,-1/2}$ (3) $\Psi_{2,1,-1,-1/2}$	2 ($(4)\Psi_{4,1,0,1/2}$	
		A. (4)(3)(2)(1) B. (2)(1)(4)(3)	C.	(3)(4)(1)(2)	D. $(4)(1)(2)(3)$
	30.	下列说法不正确的是()。			
		A. 氢原子中,电子的能量只取决于主量于	子数	n	
		B. 波函数由四个量子数确定			
		C. 多电子原子中,电子的能量不仅与 n 有	有关	,还与1有关	
		D. $m_s = \pm 1/2$ 表示电子的自旋有两种方	九		
	31.	下列六组量子数均可以表示一个 2p 电子	() .	
	(1)	2,1,0,+1/2 (2) $2,1,0,-1/2$	(3)	2,1,1,+1/2	
	(4)	2,1,1,-1/2 (5) $2,1,-1,+1/2$	(6)	2,1,-1,-1/2	
	氮原	京子中各 p 电子,其量子数组合是()。			
		A. (1)(2)(3)	В.	(1)(3)(5)或(2)	(4)(6)
		C. (4)(5)(6)	D.	(2)(4)(5)	

	32.	(0.84,0.26)下列基	态原子的电子构型中	,正确的是()。	
		A. $3d^9 4s^2$	B. $3d^44s^2$	C. 3d ¹⁰ 4s ⁰	D. 3d ⁵ 4s ¹
	33.	元素周期表中尚未发	现的第七个稀有气体	元素的原子序数将是	<u>(</u>) 。
		A. 108	B. 118	C. 132	D. 164
	34.	某基态原子第五电子	层只有2个电子,则	该原子第四电子层电	子数可能为()。
		A. 8	B. 18	C. 8~18	D. 18~32
	35.	某元素原子最外层只	有1个电子,该电子	所处轨道为Ψ4.0.0.所	有符合这一条件的
元素	()。			
		A. K,Cr,Sc	B. K,Cu,V	C. K,Cr,Cu	D. K,Cr,V
	36.	周期表中第五、六周	期的INB、NB、NB)	族元素性质非常相似	以这是由于()
导致	. 0				
		A. s 区元素的影响		B. p 区元素的影响	
		C. d 区元素的影响		D. 镧系元素的影响	
	37.	(0.73,0.49)某元素	的最外层只有一个し	0的电子,则该元素。	不可能是()。
		A. s 区元素	B. p 区元素	C. d 区元素	D. ds 区元素
	38.	下列元素中,价层电	子全为成对电子的元	素是()。	
		A. Zn	B. Ti	C. Fe	D. S
	39.	具有(n-1)d ¹⁰ ns ^{1~2}	介电子构型的元素属:	于()区。	
		A. s	В. р	C. d	D. ds
	40.	(0.69,0.46)在第四	周期元素原子中未成	对电子数最多可达() 。
		A. 4 个	B. 5 个	C. 6个	D. 7个
	41.	某元素原子序数小于	36. 当该元素原子失	去最外层的一个电子	时,其角量子数等于
2 的	轨道	内电子数为全充满,	则该元素为()。		
		A. Cu	B. K	C. I	D. Cr
	42.	Sr(第五周期第 [[A)	基态原子中,符合量:	子数 m=0 的电子数是	上()个。
		A. 12 个	B. 14 个	C. 16 个	D. 18 个
	43.	(0.67,0.46)下列离子	子中外层d轨道达半	满状态的是()。	
		A. Cr ³⁺	B. Fe ³⁺	C. Co ³⁺	D. Cu ⁺
	44.	某元素最高氧化数为	7+6,在同族元素中该	元素原子半径最小,	该元素是()。
		A. S	B. Te	C. Cr	D. Mo
	45.	(研)在前四个周期的	原子中,具有下列电	子构型的原子其电离:	能最低的是(),
最高	的是	E().			
		A. $ns^2 np^3$	B. $ns^2 np^4$	C. $ns^2 np^5$	D. ns^2np^6
	46.	(0.82,0.24)下列原	子中第一电离能最小	的是()。	
		A. B	B. C	C. Al	D. Si
	47.		半径大小顺序正确的		
		A. Be <na<mg< td=""><td></td><td>B. Be<mg<na< td=""><td></td></mg<na<></td></na<mg<>		B. Be <mg<na< td=""><td></td></mg<na<>	
		C. Be>Na>Mg		D. Na <be<mg< td=""><td></td></be<mg<>	

	48.	下列哪一项是力	元素原子电离能递增的]	正确顺序()。	
		A. $1s^2$, $1s^2 2s^2 2$	$2p^2$, $1s^2 2s^2 2p^6$, $1s^2 2s^2 2p$	63s1	
		B. 1s ² 2s ² 2p ⁶ 3s	s^{1} , $1s^{2}2s^{2}2p^{6}$, $1s^{2}2s^{2}2p^{2}$	$1s^2$	
		C. 1s ² ,1s ² 2s ² 2	$2p^{6}, 1s^{2}2s^{2}2p^{2}, 1s^{2}2s^{2}2p^{2}$	⁶ 3s ¹	
		D. 1s ² 2s ² 2p ⁶ 3s	s ¹ ,1s ² 2s ² 2p ² ,1s ² 2s ² 2p ⁶	$1s^2$	
	49.	元素A的各级	电离能(kJ • mol ⁻¹)数技	据如下:	
			I_1 I_2 I_3 I	I_5 I_6	
			578 1817 2745 11		
则元	己素 /	A 常见价态为()。		
				C. +3 价	D. +4 价
		E. +5 价			
	50.	(研)下列气态原	原子中,第二电离能最小	的是()。	
		A. Be	В. К	C. Cs	D. Ba
	51.	(0.85,0.19)艮	死能衡量元素金属性引	强弱.又能衡量其非益	金属性强弱的物理量
분() 。			
		A. 电负性	B. 电离能	C. 电子亲和能	D. 偶极矩
	52.	下列关于第三周	周期主族元素的叙述中?	正确的是()。	
	(1)	第一电离能 Ins	$<$ $I_{ m Al}$ $<$ $I_{ m P}$ $<$ $I_{ m Cl}$		
	(2)	原子半径从左至	到右逐渐减小		
	(3)	电负性最大的	元素是 Cl		
		A. (1)	B. (1)(2)	C. (1)(3)	D. (2)(3)
	53.	从中性的 Li、B	e、B原子中去掉一个电	子需要大致相当的能	量,然而去掉第二个电
子師	才需要	要的能量大得多!	的是()。		
		A. Li	B. Be	C. B	D. 一样
	54.	(0.87,0.19)基	态电子构型如下的原子	中()半径最大。	()电离能最小,电
负性	主最力	大的是()。			
		A. $1s^2 2s^2$	B. $1s^2 2s^2 2p^5$	C. $1s^2 2s^2 2p^1$	D. $1s^22s^22p^63s^1$
		E. $1s^2 2s^2 2p^6 3s$	s ²		
	55.	(0.82,0.26)第	六周期元素最高能级组	[为()。	
		A. 6s6p	B. 6s6p6d	C. 6s5d6p	D. 6s4f5d6p
	56.	(研)下列各元素	素中,第一电子亲和势代	式数值(EA,)最大的是() 。
		A. Cl	B. Br	C. He	D. F
	57.	(研)性质最相值	以的两个元素是()。	a	
		A. Zr和 Hf	B. Ru 和 Rh	C. Mn 和 Mg	D. Cu和Cr
	58.	(研)性质极相(以的一组元素是()。	a	
		A. Sc和 La	B. Fe、Co和Ni	C. Nb 和 Ta	D. Cr和Mo

三、判断题

1. (0.70,0.11)所有微观粒子的运动都既有粒子性又有波动性。()
2. 当原子中电子从高能级跃迁至低能级时,两能级问能量相差越大,则辐射出的电磁
波的波长越长。()
3. 电子具有波粒两象性,即它一会儿是粒子,一会儿是电磁波。()
4. 电子的波动性是大量电子运动表现出的统计性规律的结果。()
5. 原子轨道指原子运动的轨迹。()
6. (0.83,0.22)原子轨道图是 Ψ 的图形,故所有原子轨道都有正、负部分。()
7. 电子云示意图中,小黑点的疏密表示电子出现概率密度的大小。()
8. (0.93,0.13)电子云与原子轨道角度分布图均有正负之分。()
$9. \Psi ^2$ 表示电子的概率。()
10. (0.88,0.09) Ψ 2 图形与Ψ图形相比,形状相同,但 Ψ 2 图略"瘦"些。()
11. p亚层上3个p轨道能量、形状和大小都相同,不同的是在空间的取向。()
12. 主量子数 n 为 3 时有 3s、3p、3d、3f 四条轨道。()
13. (0.42,0.42)多电子原子中,电子的能量不仅与 n 有关,还与 l、m 有关。()
14. (0.72,0.27)氢原子 2s 轨道和 2p 轨道能量相同,但氟原子的 2s 轨道能量低于 2p
轨道能量。()
15. 氧原子的 2s 轨道的能量与碳原子的 2s 轨道的能量相同。()
16. 多电子原子中,若几个电子处在同一能级组,则它们的能量也相同。()
17. 多电子原子的能级图是一个近似能级关系。()
18. 所有元素原子的有效核电荷总小于核电荷。()
19. 最高能级组的排布即最外层排布。()
20. 价电子排布即最高能级组的排布。()
21. 元素所处的族数与其原子最外层的电子数相同。()
22. s 区元素原子最后填充的是 ns 电子·其次外层的各亚层均已充满电子。()
23. 原子在失去电子时,总是先失去最外层电子。()
24. 通常所谓的原子半径,并不是指单独存在的自由原子本身的半径。()
25. 任何元素的第一电离能总是吸热的。()
26. 同一主族元素的第一电离能 I ₁ 由上到下逐渐减小。()
27. 所有元素第一电离能数值均大于零,第二电离能均比第一电离能大。()
28. 镧系收缩的结果,使第五、六周期的同副族的原子半径相近,性质也相似。()
29. 对于同一原子,失去同层电子时电离能相差较小,失去不同层电子时电离能相差较
大,所以电离能数据是核外电子分层排布的实验佐证。()
30. 电负性是综合考虑电子亲和能和电离能的量,后两者都是能量单位,所以前者也用
能量作单位。()
31. (0.40,0.30)卤素原子的电子亲和能按 F、Cl、Br、I 的顺序依次减小。()

总结与反思

1	
7	
9	
10.	



化学键与分子结构

知识要点自我梳理

VSEPR 理论

理论	<u></u>
特征	E
2. 1	介键理论 (填空题 1~8,选择题 1~11,判断题 1~8)
价银	建理论
特点	式与键型
3. 3	杂化轨道理论(填空题 9~14,选择题 12~23,判断题 11~18)
杂化	比轨道理论
杂化	上类型
4. 3	VSEPR 理论(填空题 15~29,选择题 24~37,判断题 19~25)

1. 离子键理论(填空题无,选择题 75~80,判断题 9~10)

VP,BP,LP
VP-3,4 的轨道空间构型
VP=5,6 的轨道空间构型
5. 分子轨道理论(填空题 30~37,选择题 38~50,判断题 26~27)
分子轨道理论
第二周期分子轨道排布规则
6. 分子间力(填空题 38~49,选择题 51~74,判断题 28~35)
分子问力
氢键
同步练习
一、填空题
 σ键和π键都是分子(内/外)的共价键,但键更牢固。 两原子间如果形成σ键,其成键原子轨道是沿着方向重叠,重叠方式是;成键原子轨道的重叠部分垂直于键轴所形成的共价键称为,其轨道的
重叠方式是。 3. 按照价键理论,成键原子轨道重叠程度越大,所形成的共价键越(填"强"或
"弱"); 两原子间形成共价键时,必定有一个键。
4. 将①H ₂ ()、②H ₂ Se、③H ₂ S、①HF 分子按键的极性从大到小的顺序排列。
5. 按照价键理论,原子中一个未成对电子,只能和另一个原子的一个自旋相反的成单电子和对电键, 按法共价键的
电子配对成键,称为共价键的性。 6. 在 HF、OF ₂ 、H ₂ O、NH ₃ 等分子中,键的极性最强的是,最弱的是。
7. 在 NaCl、HBr、HF、NH。等分子中,键的极性最强的是 ,最弱的是 。
8. (0. 69, 0. 29) 按键的极性从大到小的顺序排列以下物质: NaCl、HCl、Cl ₂ 、
HI
9. BF 中 B 原子的杂化方式为 ,其中的键角为 。
10. 按照杂化轨道理论,原子轨道发生等性杂化时,原子轨道的 和
都发生改变,形成的杂化轨道相等。
11. (研)杂化轨道理论最先是由 提出来的,能较好地解释一些多原子分子(或
离子)的。

1	4
	-

12. 第三周期某元素	素的氯化物分子空间构]型为平面正二角形,该	发元素为,它的
原子采用杂化轴	九道与氯原子形成	键(填"σ键"或"π	键")。
13. (0.81,0.31)用	杂化轨道理论填表:		
物质	HgCl ₂	SiCl ₄	PH_3
中心原子的杂化类型			
分子的空间构型			
14. (研)已知 HCN	分子为直线型,其中,	心 C 原子的杂化方式为	,该分子中有
个σ键,			
15. 按照价层电子和	一 才互斥理论,在计算配	位原子提供的价电子数	(时, H 与卤素原子可看
作提供个电子,	O或S原子则可认为	提供个电子。	
16. (0.25,0.43)Cl	F ₃ 分子的空间构型为_	о	
17. 已知分子 AB,,	的中心原子A的化	层上共有六对电子	,若 $m=5$,则 AB_m 为
形分子,m=4,	则 AB _m 为	形分子;如果	A的价层上有五对电
子,若 m=4,则 AB _m 为_		子。	
18. (0.62,0.68)用	价层电子对互斥理论	判断 PCl ₅ 分子的空间构	勾型是。
19. 若 AB2 型分子	的几何形状为直线形即	寸,则其中心原子的价质	层电子对中孤电子对数
可为对和	对。		
20. (0.65,0.57) ()	F2分子的中心原子是	采用杂化轨道	直成键的,按照价层电子
对互斥理论推测该分子的	的空间构型为	_ 0	
21. 按照价层电子x	寸互斥理论,计算中心	原子价层电子对数时,	对于分子而言,价层电
子对数等于原		原子提供的价电子	数之和的。对
于离子则还应考虑离子的			
		,杂化方式为_	,孤电子对数为
,BBr ₃ 的几何构			
		,其杂化方式为_	,孤电子对数为
,分子的几何构			. 22 3 23 25
			长化方式为,孤
电子对数为,N			.P. Pf. N. Ph. nf.
			,杂化方式为,
孤电子对数为,			
			为,BrO₄的几
何构型为,键角			
			为,BrO₃ [*] 的几
何构型为			
		杂化方式成键,分子	
29. 根据惟原用:	广刈马水埋论。哺五	: 下列分十或器十B	り几何形状:SO2 为

	,PO4 为	,	XeO4 为		, XeO ₃
为	n				
30. 分子中	的电子在分子轨道中的	的排布应遵循		\\	,
	0				
31. O_2^{2+} , O	2、O2 ² 的键级依次为	,	_•	,稳定性顺序	随着键级的
增大而	o				
32. N ₂ 的分	子轨道电子排布式是			,键级是	,具有
磁性。					
33. 当原子	轨道组合成分子轨道	时,必须满足_			三原则。
HF中是H的1	s 原子轨道与 F 的	轨道组合	为成键轨道。		
34. (0.45,	0.45) Oz 的分子轨道申	电子排布式		,键级是_	,具
有磁性	0				
35. (0.54,	.0.68) O₂ 的分子轨;	道电子排布式	是	, i	该离子具有
磁性。					
36. (0.52,	0.40)根据分子轨道理	论,O₂的能量最	高占有轨道是	ė。	
37. (研,0.	35,0.52)在高空大气的	电离层中,存在	E着 N ₂ 、Li ₂ t	、Be2 等离子。	在这些离
子中最稳定的是	, 其键级为	; 含有单	单电子σ键的	是	含有三电子
σ键的是	_ 0				
38. 分子间	力可分为、	和	,其本质都	5是/	作用。
39. (0.41,	0.62) 苯和 CCL 分子之	间作用力的类型	型是	٥	
40. 于冰中	分子间主要存在	力;I₂的 CC	l。溶液中分子	间存在	力。
41. (0.78,	0.41)极性分子间的取[向力由	_偶极产生,该	§导力由	偶极产
生。色散力由_		分子间力多以_	力为	主。	
42. Cl ₂ , F ₂	、I2、Br2的沸点由高到低	氏的顺序为	分子之	间的作用力为	j,
它们都是	分子,偶极矩为	a			
43. 稀有气	体分子均为分	子,它们的分子	产之间作用力	只有	_力,它们的
沸点由低到高的	顺序为	a			
44. HI 分	子间的作用力有		`	,其中主要	的作用力
是。					
45. 氢键可	用 X-H···Y 表示,X 和	Y应是电负性		径	原子,它们
可以是	种或 种(相同:	或不同)元素的	原子。		
46. H ₂ O 分	子间存在的作用力。	有、_	、色制	(力和	,其中以
最强。					
47. 水中溶	有 O2,此系统中的分子	子之间存在的何	作用力有诱导	卢力、	`
和。					
	列分子的有关性质:				
(1) NH。分	子的空间构型; (2)	CH. 分子中 H	I C 日的翎	建角:	

(3) O ₂ 分子的码	族性; (4) H ₂ C	分子的极性。			
可以用杂化轨道	1理论予以说明的有	,不能用杂化轨道	理论说明的有		
49. SCl ₂ 的空间	可构型为,中	心原子采用	杂化方式,		
对孤对电子	分子偶极矩 2	零(填"大于"或"等于")	0		
二、选择题					
1. 下列分子中位	存在π键的是()。				
A. PCl ₃	B. HCl	C. H ₂	$D. N_2$		
2. 下列物质中,	含有极性键的是()	0			
A. O ₃	B. BF ₃	C. I ₂	D. S_8		
3. 下列物质中,	含有非极性键的是()。			
A. BF ₃	B. O ₃	C, CO ₂	D. H_2S		
. 按照价键理证	仑(VB法),共价键之所I	以存在 σ 和 π 键,是因	为()。		
A. 仅是自旋	方向相反的两个成单电	子配对成键的结果			
B. 仅是原子	轨道最大限度重叠的结	果			
C. 自旋方向	相反的两个成单电子原	子轨道最大限度重叠的	的结果		
D. 正、负电7	岢吸引排斥作用达到平德	新的结果			
5. (0.84.0.17)	(0.84.0.17)对共价键方向性最好的解释是()。				
A. 原子轨道	角度部分的定向伸展				
B. 电子配对					
C. 原子轨道	最大重叠和对称性匹配				
D. 泡利不相	容原理				
6. (0.82,0.30)	下列叙述中,不能表示。	σ键特点的是()。			
A. 原子轨道	[沿键轴方向重叠,重叠]	部分沿键轴方向呈圆柱	形对称		
B. 两原子核	之间的电子云密度最大				
C. 键的强度	通常比π键大				
D. 键的长度	通常比 π 键长				
7. 两个原子的	下列原子轨道垂直 x 轴	方向重叠能有效地形成	π键的是()。		
A. $p_y - p_z$	B. $\mathbf{p}_x - \mathbf{p}_x$	$C_{\bullet} p_{y} - p_{y}$	D. s-p.		
8. 关于离子键的	内本性,下列叙述中正确	的是()。			
A. 主要是由	于原子轨道的重叠				
B. 由一个原	子提供成对共用电子				
C 西人內 乙	之间照时伸展的相互 优	H			

D. 阴、阳离子之间的静电吸引为主的作用力

度增大而形成氢分子

9. 下列关于氢分子形成的叙述中,正确的是()。

A. 两个具有电子自旋方式相反的氢原子互相接近时,原子轨道重叠,核问电子云密

- B. 任何氢原子相互接近时,都可形成 H2 分子 C. 两个具有电子自旋方式相同的氢原子互相越靠近,越易形成 H2 分子
- D. 两个具有电子自旋方式相反的氢原子接近时,核间电子云密度减小,能形成稳定 的 H₂ 分子
- 10. 下列分子或离子中,含有配位键的是()。
- A. NH_4^+ B. N_2 C. CCl_4
- D. CO_2
- 11. (0.68,0.32)下列分子中,具有配位键的是()。

- A. CO B. CO_2 C. NH_3 D. H_2O
- 12. 下列各组分子中,中心原子均采取 sp³不等性杂化的是()。

- A. PCl₃,NH₃ B. BF₃,H₂O C. CCl₄,H₂S D. BeCl₂,BF₃
- 13. 下列有关 sp²杂化轨道的叙述中正确的是()。
 - A. 它是由一个 1s 轨道和两个 2p 轨道杂化而成
 - B. 它是由一个 1s 轨道和一个 2p 轨道杂化而成
 - C. 每个 sp²杂化轨道含有 1/3s 原子轨道和 2/3p 原子轨道的成分
 - D. sp^2 杂化轨道既可形成 σ 键,也可以形成 π 键
- 14. 已知 CCL 分子具有正四面体构型,则 C 原子成键的杂化轨道是()。
 - A. 等性 sp³ B. sp² C. sp
- D. 不等性 sp³

- 15. 下列叙述中正确的是()。
 - A. 发生轨道杂化的原子必须具有未成对电子
 - B. 碳原子只能发生 sp、sp²或 sp³杂化
 - C. 硼原子可以发生 sp³d²杂化
 - D. 发生杂化的原子轨道能量相等
- 16. 关于原子轨道,下列说法正确的是()。
 - A. 凡中心原子采取 sp³ 杂化轨道成键的分子其几何构型都是正四面体
 - B. CH4分子中的 sp3杂化轨道是由 4 个 H 原子的 1s 原子轨道和 C 原子的 2p 原子 轨道混合起来形成的
 - C. 等性 sp³杂化轨道是由同一原子中能量相近的 s 原子轨道和 p 原子轨道混合起 来形成的一组能量相等的新轨道
 - D. 凡 AB。型共价化合物,其中心原子 A 均采用 sp3杂化轨道成键
- 17. 下列有关杂化轨道要点叙述有误的是()。
 - A. 能量相近的 AO 可以混合起来重新组合
 - B. 杂化前后轨道数目不变,新形成的几个杂化轨道能量各不相同
 - C. 杂化轨道的形状发生了变化
 - D. 杂化轨道的伸展方面发生了变化
- 18. H₂S 的空间构型及中心原子的杂化方式分别是()。
 - A. V形,sp²

B. V形,不等性 sp³

C. 平面三角形, sp²

D. 直线形, sp

19.	下列分子中不含不含	等性杂化轨道的是() .	
	A. NH ₃	B. H ₂ O	C. PH ₃	D. BCl ₃
20.	(0.80,0.31)下列分	子中心原子杂化类型	l不是 sp ³ 杂化的是() 。
	A. CH ₄	B. H ₂ O	C. BF ₃	D. NH ₃
21.	不属于常见的等性。	杂化轨道空间构型的是	是()。	
	A. 直线形	B. V 形	C. 平面三角形	D. 正四面体
22.	下列分子中,中心原	子采取不等性杂化的	J是()。	
	A. H_3O^+	B. NH ₄ ⁺	C. PCl ₆	D. BI ₄
23.	(0.75,0.24)CO ₂ ,0	CH4、NH3、H2O四分子	子中,键角由大到小的	 顶序是()。
	A. $CH_4>NH_3>H$	$_{2}O>CO_{2}$	B. $CO_2 > CH_4 > NI$	$H_3 > H_2O$
	C. $NH_3>H_2O>C$	$H_4>CO_2$	D. $CO_2 > NH_3 > C$	$H_4>H_2O$
24.	下列分子的空间构造	型为 V 形的是()	0	
	A. BeCl ₂	B. XeF ₂	C. BeH ₂	D. H ₂ Se
25.	下列分子的空间构造	型为平面三角形的是《	() 。	
	A. NF ₃	B. BCl ₃	C. AsH ₃	D. PCl ₃
26.	下列分子中不呈直线	线形的是()。		
	A. HgCl ₂	B. CO ₂	C. H ₂ ()	D. CS ₂
27.	(0.52,0.61) ΛB_m 程	型分子中 A 原子采取:	sp³d²杂化,m=4,则。	AB"分子的空间几何
构型是() ,			
	A. 平面正方形	B. 四面体	C. 八面体	D. 四方锥
28.	AB _m 型分子中 m=	= 6. 中心原子采取	sp³d² 杂化方式,则	分子空间几何构型
是()。			
	A. 平面正方形	B. 四方锥	C. T形	D. 八面体
29.	(0.79,0.34)下列分	子的空间构型为三角	i锥形的是()。	
	A. PCl ₃	B. BI ₃	C. H ₂ Se	D. SiH ₄
30.	用价层电子对互斥到	理论推测 NH 产的几位	可形状是()。	
	A. 三角锥形	B. 平面四方形	C. 四面体形	D. 四方锥形
31.		理论推测 ClOz 的几何		
		B. V形		D. 三角形
32.		理论推测 NF。的几何		
		B. 直线形		D. T形
33.		子中,空间构型为正图		
		B. SnCl ₄		D. BBr ₃
34.		理论推测 COa 的几位		
		B. 三角锥形	C. T形	D. V形
35.	SiFa分子的空间几何			
	A. 平面正方形	B. 变形四面体	C. 正四面体	D. 四方锥

36.	BF ₃ 分子具有平面正	主角形构型,则硼原	子的成键杂化轨道是() 。
	A. sp ³	B. sp ²	C. sp	D. sp ³ 不等性
37.	下列分子中几何构型	业为三角形的是() "	
	A. ClF ₃	B. BF ₃	C. NH ₃	D. PCl ₃
38.	(0.82,0.31)下列离	子或分子有顺磁性的	是()。	
	A. NO ⁺	B. O_2^{2-}	C. O ₂	$D. N_2$
39.	(0.51,0.30)下列分	子中存在单电子π键	的是()。	
	A. CO	B. NO	C. B ₂	D. NO ⁺
40.	下列分子或离子中,	含有单电子σ键的是	()。	
	A. H ₂	B. Li ₂ ⁺	C. B _z	D. Be_z^+
41.	(0.73,0.27)C₂的分	子轨道排布式正确的	的是()。	
	A. $KK(\sigma_{2s})^2(\sigma_{2s}^*)^2($	$\pi_{2p})^4(\pi_{2p}^*)^1$	B. $KK(\sigma_{2s})^2(\sigma_{2s}^*)^2(s_2^*)^2($	$\pi_{2p})^4(\sigma_{2p})^1$
	C. $KK(\sigma_{2s})^2(\sigma_{2s}^*)^2$	$\pi_{2p})^4 (\sigma_{2p}^*)^1$	D. $KK(\sigma_{2s})^2(\sigma_{2s}^*)^2($	$\sigma_{\mathrm{2p}})^{2}(\pi_{\mathrm{2p}})^{3}$
42.	根据分子轨道理论,	下列分子或离子不可	能存在的是()。	
	A. B ₂	B. He ₂ ⁺	C. Be ₂	D. O_2^{2+}
43.	(0.67,0.35)在下列:	物质中,氧原子间化学	学键最不稳定的是() 。
	$A_* ()_2^{2-}$	B. O ₂	C. O ₂	D. O_2^+
44.	按照分子轨道理论,	Nz 中电子占有的能量	量最高的轨道是() 。
	Α. σ _{2p}	Β. σ [*] _{2p}	C. π_{2p}	D. π_{2p}^*
45.	按照分子轨道理论,	()2一中电子占有的能量	量最高的轨道是()。
	Λ. σ _{2p}	Β. σ2p	C. π _{2p}	D. π_{2p}^*
46.	(研)B2分子中,两个	硼原子的 2p 轨道可能	 能组成的成键分子轨道	道总数是()。
	A. 1	B. 2	C. 3	D. 4
47.	下列同核双原子分子	子具有顺磁性的是() .	
	A. B_2	B. C ₂	C. N ₂	D. F ₂
48.	(0.57,0.57)下列各	组分子或离子中,均导	是顺磁性的是()。	
	A. B_2, O_2^{2-}	B. He_2^+ , B_2	C. N_2^{2+} , O_2	D. He_2^+ , F_2
49.			是反磁性的是()。	
	A. B_2, O_2^{2-}	B. C_2 , N_2^{2-}	C. O_2^{2-}, C_2	D. B_2 , N_2^{2-}
50.	下列各组分子或离子	中,均含有三电子 π	键的是()。	
	A. O_2, O_2^+, O_2^-		B. N_2 , O_2 , O_2^-	
	C. B_2 , N_2 , O_2^-		D. O_2^+ , Be_2^+ , F_2	
51.	(0.56,0.33)下列分	子是极性分子的是() .	
	A. BCl ₃	B. SiCl ₄	C. PCl ₃	D. CO_2
52.	下列说法正确的是(
	A. 色散力仅存在于			
	B. 相对分子质量小	的物质,其熔沸点也高	i	

	C. 诱导力仅存在于	极性分子与非极性分	子之间		
	D. 取向力存在于极	性分子与极性分子之	门间		
53.	(0.87,0.19)下列各	组判断中,不正确的是	是()。		
	A. CH ₄ ,CO ₂ ,BCl ₃	均为非极性分子			
	B. CHCl ₃ ,HCl ₂ H ₂	S均为极性分子			
	C. CHCl₃、HCl均为				
	D. CH ₄ ,CO ₂ ,BCl ₃	、H ₂ S均为非极性分析	F		
54.	(0.78,0.35)下列分	子是极性分子的是() 。		
	A. BCl ₃	B. CH ₂ Cl ₂	C. PCl ₅	D.	SiCl ₄
55.	下列各物质中,分子	间取向力作用最强的	〕是()。		
	A. NH ₃	B. CO	C. CO ₂	D.	SO ₃
56.	(0.41,0.22)下列各	组化合物中,分子问(作用力最大的是()。	
	A. HI,HI	B. N ₂ ,O ₂	C. HCl, HCl	D.	H_2 , H_2
57.	由诱导偶极产生的分	分子问力属于()。			
	A. 范德华力	B. 共价键	C. 离子键	D.	氢键
58.	下列物质在液态时,	只需克服色散力就能	涉腾的是()。		
	A. HCl	B. NH ₃	C. CH ₂ Cl ₂	D.	CS_z
59.	在液态 HCl 中,分子	产问作用力主要是()。		
	A. 取向力	B. 诱导力	C. 色散力	D.	氢键
60.	下列物质中,沸点最	高的是()。			
	A. He	B. Ne	C. Ar	D.	Kr
61.	分子间的取向力存在	生于()。			
	A. 非极性分子间		B. 非极性分子和极	性分	子间
	C. 极性分子间		D. 任何分子间		
62.	下列物质的分子间。	不存在取向力的是() 。		
	A. CHCl ₃	B. SO ₂	C. CS ₂	D.	HCl
63.	下列物质中存在氢铂	建的是()。			
	A. HCl	B. H ₃ PO ₄	C. CH ₃ F	D.	C_2H_6
64.	下列各对分子之间是	形成氢键强度最大的是	是()。		
	A. H ₂ O与CH ₄	B. HCl与H₂O	C. HF与HBr	D.	NH ₃ 与HF
65.	下列物质中,熔、沸点	点最低的是()。			
	A. HF	B. HCl	C. HBr	D.	HI
66.	(0.88,0.16)下列各	化合物的分子间,氢铂	建作用最强的是() 。	
	A. NH ₃	B. H _z S	C. HCl	D.	HF
67.			要是由于 HF 分子间有		
	A. 取向力	B. 诱导力	C. 色散力	D.	氢键
68.	(0.85,0.33)下列分	子中,偶极矩为零的是	是()。		

		A. PCl ₃	B. SO ₂	C. CO ₂	D.	NH_3
	69.	(0.69,0.35)下列第	《化物分子中,分子的位	禺极矩不为零的是()	6
		A. PF ₅	B. BF ₃	C. IF ₅	D.	XeF_4
	70.	(研)下列分子中,但	极矩最大的分子是() ,		
		A. BF ₃	B. NH ₃	C. PH ₃	D.	SO_3
	71.	下列关于化学键的	叙述正确的是()。			
		A. 化学键存在于原	原子之间,也存在于分	子之间		
		B. 两个原子之间的	用互作用叫作化学键			
		C. 离子键是阴、阳	离子之间的吸引力			
		D. 化学键通常是指	省分子内相邻的两个或	多个原子之间强烈的	相互	工作用
	72.	下列各物质中只存	在σ键的是()。			
		A. $C_2 H_4$	$B. N_2$	C. PH ₃	D.	CO_2
	73.	SF ₂ 分子的中心原	子轨道杂化方式为() 。		
		A. sp	B. sp ²	C. sp ³	D.	sp^3d^2
	74.	(0.75,0.48)下列各	组分子中,中心原子	均发生 sp 杂化,分子。	空间	构型均为直线形
的是	:()。				
			B. CS_2 , SO_2			
	75.		存在离子键和共价键,)	
			B. BaCl ₂		D.	Na()H
	76.		对电子数最多的是(
			B. PCl ₃			
	77.		型相同的阴、阳离子所			
			B. Mg()	C. KF	D,	CaCl ₂
	78.	下列化合物中仅有				
			B. KCl		D,	KNO_3
			少键最长的是(),			
		A. H ₃ C ^a —C ^b H ₂ —		B. $H_2C^a = C^bH - C^b$	Ü	
		C. $HC^a \equiv C^b - CH_3$		D. H_2C^* — C^b — CI	\mathbf{H}_{2}	
	80.	下列分子或离子中			_	2.10
		A. NH ₃	B. NCl₃	C. NF ₃	D,	NO_3^-
	三、	判断题				
	1. ((0.88,0.04)原子在	基态时没有未成对电	子,就一定不能形成共	价钱	Ł . ()
	2.	(0.43,0.51)极性键	存在于一切异核多原	子分子中。()		
	3.	只有相同的原子轨道	首才能形成共价键。()		
	4. (CO分子含有配位键	。()			
	5. ((研)在CS ₂ 、C ₂ H ₂ 分	子中,均有σ键和π领	建。()		

	6.	某原子所形成共价键的数目,等于该原子基态时未成对电子的数目。()
	7.	(0.74,0.13)分子能够稳定存在的条件是成键轨道中的电子数大于反键轨道中的电
子数	(, ()
	8. 1	N ₂ 分子中有叁键,氮气很不活泼,因此所有含有叁键的分子都不活泼。()
	9. 1	离子晶体中的化学键都是离子键。()
	10.	所有分子的共价键都具有饱和性与方向性,而离子键没有饱和性与方向
性。	()
	11.	(0.95,0.04)杂化轨道的几何构型决定了分子的几何构型。()
	12.	(0.84,0.20)对 AB _m 型分子(或离子)来说, 当中心原子 A 的价电子对数为 m 时,
分子	的名	医间构型与电子对在空间的构型一致。()
	13.	凡是中心原子采用 sp ² 杂化方式形成的分子,必定是平面三角形构型。()
	14.	含有 120°键角的分子,其中心原子的杂化轨道方式均为 sp²杂化。()
	15.	AB ₂ 型分子为 V 形时, A 原子必定是 sp ³ 杂化。()
	16.	在 Is 中,中心原子碘上有三对孤对电子。()
	17.	AB ₂ 型分子为直线形时, A 原子必定是 sp 杂化。()
	18.	(0.61,0.22)CH。分子中的 sp ³ 杂化轨道是由 4 个 H 原子的 1s 原子轨道和 C 原子
的 2	p原	子轨道混合起来形成的。()
	19.	价层电子对互斥理论能解释分子的构型。()
	20.	根据价层电子对互斥理论,分子或离子的空间构型仅取决于中心原子与配位原子
间的	σ钕	建数。()。
	21.	(0.55,0.18)在共价化合物中,当中心原子采用杂化轨道成键时,其与配位原子形
成的	7化当	έ键既可以是σ键,也可以是π键。()
	22.	()F ₂ 是直线形分子。()
	23.	AsF ₅ 是三角双锥形分子。()
	24.	SO ²⁻ 、ClO ₄ 、PO ²⁻ 的空间构型相同。()
	25.	根据价层电子对互斥理论,当中心原子采用 sp3d 杂化轨道成键时,所有键角均为
90°.	()
	26.	按照分子轨道理论, N_2^+ 和 N_2^- 的键级相等。()
	27.	由分子轨道理论可推知 O2 是反磁性的,而 O2 是顺磁性的。()
	28.	(0.69,0.16)弱极性分子之间的分子间力均以色散力为主。()
	29.	所有相邻分子间都有色散力。()
	30.	取向力只存在于极性分子之间,色散力只存在于非极性分子之间。()
	31.	稀有气体中以 He 的沸点最低, Rn 的沸点最高, 这主要与它们的色散力有
关。	()
	32.	(0.83,0.24)非极性分子存在瞬时偶极,因此它们之间也存在诱导力。()
	33.	只要分子中含有氢原子,则一定存在氢键。()
	34.	相同原子间双键的键能等于单键键能的两倍, 叁键键能等于单键键能的 三
倍。	()
	35.	H2分子中的共价键具有饱和性和方向性。()

总结与反思

1	
3.	
4	
9	
10.	

第3章

晶体结构

知识要点自我梳理

1. 晶体特征	
晶体参数	
离子晶体特征	
三种典型结构	
2. 原子晶体	
3. 分子晶体	
4. 金属晶体	
改性共价键理论	
能带理论	
结构特点	

5. 混合键型	晶体			
6. 离子极化				
影响因素				
对键型影响				
对晶型影响_				
对性质影响_				
同步练习				
一、填空题				
1. 晶体具有	í			的宏观
特征。				
2. 据晶胞参	数,晶体可分为	大品系、	种晶格:按粒三	子问作用力,可分
为		晶体、	晶体;据晶粒耶	(向,晶体可分为
	和。			
3. CsCl 型和	I ZnS型晶体中。I	三、负离子的配位	立数比分别为	和;
r_+/r 的范围分	别 为	和	。每个]	VaCl 晶胞中有
	和			
	体中晶格结点上 ,晶体类型为		和; 彩	子问作用力为
5. CO ₂ , SiO ₂	, MgO, Ca 的晶体	类型分别是_	,	
	_和	其中熔点最低	的物质是。	
6. 在干冰、H 离子键的是	[zO、CaO、SiOz等晶化		1只存在范德华力的	
	体中最常见的	三种堆积方	式是	
JL 77-4 31H	和			位数为8的是
		为 12 的是	,7 / 1 110	E XX / / V H / XC
其中	与		- 的 容 间 :	————, 列用 率 相 等, 为
		以 ABAB··· 方		14714 E 1H T 7 73
以 ABCABC···方:	尤堆积。	7,	- N-11-1/37	
		个碳原子采用	杂化方式以共	价键 相
	轨道之间形成			77) AL 1H

而相互联结在一起。

NaCl 的熔点	于 RbCl 的, C	CaCl₂的熔点	于 NaC 的	j, MgO 的熔点
于 BaO 的熔点。N	VaCl,MgO,SrO,K	Cl 熔点由低到高	的顺序为	0
. 离子极化中,通常	阳离子只需要考	虑 ,阴离	子只需要考虑	- 但阳
时,两方面都	需要考虑。离子	极化作用加强将	使化合物的键型	型由 向
过渡,化合物的晶	型由	何	过渡	,通常化合物的
-颜色	a			
O^{2-} , F^- , Na^+ , Mg	g ²⁺ 、Al ³⁺ 的核外目	已 子排布为	,这些离子的	的半径由小到大
为		M	g^{2+} , Ca^{2+} , Sr^{2+}	、Ba ²⁺ 的离子半
到大的顺序为			0	
. O ²⁻ ,S ²⁻ ,Se ²⁻ 的标	汲化率由小到大	的顺序为	;	Li ⁺ , Na ⁺ , K ⁺ ,
s ⁺ 的极化力由小到;	大的顺序为	7	Fe3+的极化力	比 Fe2+ 的极化
Ф.				
\#- 1△ B±				
、近洋赳				
下列物质没有固定:	熔点的是()。			
A. 水晶	B. 金刚砂	C. 玻璃	D.	碘
下列叙述中正确的:	是()。			
A. 同一种物质的固	同体不可能有晶体	和非晶体两种结	构	
B. 晶体具有各向异	性的特性,非晶体	本则各向同性		
C. 凡是固态物质都	了具有一定的熔点			
D. 晶体都具有很大	、的 硬度			
不属于晶体宏观特征	征的是()。			
A. 解离性	B. 不对称性	C. 镜面角	守恒性 D.	自限性
下列离子晶体中,正	、负离子的配位数	放都是8的是() 。	
A. NaF	B. ZnO	C. CsCl	D.	MgO
已知 CaF2 晶体为面	心立方结构,则(Ca ²⁺ 和 F ⁻ 的配位	数分别为()。
A. 4和8	B. 12和6	C. 6和1	D.	8和4
下列关于离子晶体	的叙述中正确的是	是()。		
A. 离子晶体的熔点	是所有晶体中熔	点最高的一类晶	体	
B. 离子晶体通常均	可容于极性或非	极性溶剂中		
C. 离子晶体中不有	在单个小分子			
D. 离子晶体可以导	电			
在分子晶体中,分子	·内原子之间的结	合力是()。		
			D.	范德华力
下列物质中属于分				
A. 金刚砂		C. 溴化银	D.	氯化碘
A. 金刚砂 下列物质属于离子			D.	氯化碘
	于离 Da O Pa Da	于BaO的熔点。NaCl、MgO、SrO、K. 离子极化中,通常需要子点,通常需要考虑。离子过渡,化合物的晶型。。 O²-、F-、Na+、Mg²+、Al³+的核外围为一个。 Na+、Mg²+、Al³+的核外围为一个。 Na+、Mg²+、Al³+的核外围为一个。 Na+、Mg²+、Al³+的核外围为一个。 Na+、Mg²+、Al³+的核外围, Na+、Mg²+、Al³+的核外围, Na+、Mg²+、Al³+的核外围, Na+、Mg²+、Al³+的核外围, Na+、Mg²+、Al³+的核外围, Na+、Mg²+、Al³+的核小用, Na+、Mg²+、Al³+的核小用, Na+、Mg²+、Al³+的核小用, Na+、Mg²+、Al³+的核小用, Na+、Mg²+、Al³+的核小用, Na+、Mg²+、Mg²+、Al³+的核小用, Na+、Mg²+、Mg²+、Mg²+、Mg²+、Mg²+、Mg²+、Mg²+、Mg²	于 BaO 的熔点。NaCl、MgO、SrO、KCl 熔点由低到高i。离子极化中,通常阳离子只需要考虑 ,阴离时,两方面都需要考虑。离子极化作用加强将过渡,化合物的晶型由 ,颜色。 . O²-、F-、Na+、Mg²+、Al³+的核外电子排布为为 。 M到大的顺序为 。 M到大的顺序为 。 M到大的顺序为 。 S²-、S²-的极化率由小到大的顺序为 。 ** ********************************	O²-、F-、Na ⁺ 、Mg²+、Al³+的核外电子排布为 ,这些离子的为 为 。 Mg²+、Ca²+、Sr²+ 到大的顺序为 。 s+的极化力由小到大的顺序为 ; Fe³+的极化力 s+的极化力由小到大的顺序为 ; Fe³+的极化力 。 ,这些离子的极化率由小到大的顺序为 s+的极化力由小到大的顺序为 ; Fe³+的极化力 c- ,这些离子的极化率的人的顺序为 j+ 的极化力由小到大的顺序为 ; Fe³+的极化力 c- ,这些离子的极化力 c- , 按3 D. ,

	A. 晶体硅	B. 晶体碘	C. ik	D. 干冰
11.	分子晶体通常是() .		
	A. 良好的导电体		B. 相当硬的物质	
	C. 脆性物体		D. 易挥发或熔点不	高的物质
12.	下列物质的晶体,其	晶格结点上粒子间以	分子间力结合的是()。
	A. KBr	B. CCl ₄	C. MgF _z	D. SiC
13.	下列化学式能表示物	质真实分子组成的是	皇()。	
	A. NaCl	B. SiO ₂	C. S	D. CO ₂
14.	下列有关原子晶体的)叙述中正确的是()。	
	A. 原子晶体只能是	单质		
	B. 原子晶体中存在。	单个分子		
	C. 原子晶体中原子:	之间以共价键相结合		
	D. 原子晶体中不存	在杂化的原子轨道		
15.	下列关于分子晶体的) 。	
	A. 分子晶体中只存			
			是极性分子或非极性	分子
		可力作用较弱,因此不	下能溶解于水	
• •	D. 分子晶体在水溶			
16.	下列晶体熔化时,需			D 014
15		B, Al	C. KF	D, SiO_2
17.	在金属晶体面心立方			D 10
10	A. 4	B. 6	C. 8	D. 12
10.	下列晶体熔化时,需l A. Si	安阪外共川挺的走\ B. HF	C. KF	D. Cu
10	下列叙述中正确的是		C. Kr	D. Cu
10,			更度一定大于金属晶体	*
	B. 原子晶体都不导		KIX AEA I IE/FIRHT	1~
	C. 离子晶体的熔点-			
	D. 金属晶体的熔点			
20.	下列各类物质中,熔		等于水的是()。	
	A. 原子晶体		B. 强极性分子型物	质
	C. 离子晶体		D. 非极性分子型物	质
21.	下列晶体属于层状晶	l体的是()。		
	A. 石墨	B. SiC	C. SiO ₂	D. 干冰
22.	具有正四面体空间网	引状结构(原子以 sp³ ź	长化轨道键合)的是()。
	A. 石墨	B. 金刚石	C.	D. 铝
23.	下列离子中,极化率:	最大的是()。		

		A. K ⁺	I	8. Rb ⁺	C.	Br	D. I
	24.	下列氯化物	熔点高低	欠序中错误的是()	n	
		A. LiCl <n< td=""><td>NaCl</td><td></td><td>В.</td><td>$BeCl_2{>}MgCl_2$</td><td></td></n<>	NaCl		В.	$BeCl_2{>}MgCl_2$	
		C. KCl>R	bCl		D.	$ZnCl_2{<}BaCl_2$	
	25.	下列各组化	合物在水中	中溶解度大小顺序	中错	误的是()。	
		A. AgF>A	AgBr		В.	$CaF_z > CaCl_z$	
		C. HgCl ₂ >	>HgI ₂		D,	CuCl <nacl< td=""><td></td></nacl<>	
	26.	下列物质中	熔点最高的	內是()。			
		A. Na	I	B. HI	C.	MgO	D. NaF
	27.	下列各种类	型的离子中	中,极化能力最强	的是() 。	
		A. 电荷多	半径大的离	子	В.	正电荷多半径位	小的离子
		C. 电荷少当	半径大的离	子	D.	电荷少半径小的	的离子
	28.	离子极化作	用的本质是	킡()。			
		A. 离子的耳	取向作用		В.	正负离子的静脉	电作用
		C. 弱的化学	学键作用		D.	范德华力作用	
	29.	下列因素与	离子的极何	と作用无关的是()	0	
		A. 离子半征	径		В.	离子电荷	
		C. 离子的申	电子构型		D.	电离能	
	三、	判断题					
	1.	固体物质可以	以分为晶体	和非晶体两类。	())	
	2.	晶胞的形状和	和大小可由	6 个参数表示,	包括:	3 条棱边的长度	及其3条棱边夹角。
()						
	3. /	所有无机盐都	都是离子晶	体。()			
	4.	氯化钠晶体的	的结构为正	八面体。()			
	5.	所有原子晶体	本的熔点均	比离子晶体的熔	点高。	()	
	6.	在常温、常压	下,原子晶	体物质的聚集状	态只可	「能是固体。()
	7.	分子晶体的物	勿质在任何	情况下都不导电	. ()	
	8.	分子晶体的特	寺性之一是	熔点均相对较低	. ()	
	9.	原子晶体的特	寺性之一是	熔点高。()			
	10.	半导体有满	带和空带,	但禁带宽度较窄	。()	
	11.	金属晶体中	,体心立方	堆积的金属原子	配位数	(是 12。()	
	12.	所有层状晶	体均可作为	为润滑剂和导电 体	使用	, ()	
	13.	石墨晶体层	与层之间的	的主要结合力为金	6属键	. ()	
	14.	阳离子主要	体现极化作	作用,阴离子主要	考虑变	形性。()	
	15.	离子极化可	影响物质的	的键型、晶型、熔点	点及热	稳定性,但不影	响物质的溶解度和颜
色。	()					

总结与反思

1	
3.	
4	
9	
10.	



配位化合物基础

知识要点自我梳理

1. 配合物组成与命名(填空题 1~6; 选择题 1~24; 判断题 1~4)

单齿配体		
多齿配体		
书写规则		
命名原则		
2. 配合物价键理论(填空题/	7~20; 选择题 25~40; 判断题 5~23)	
要点		
磁矩		

5 配位	
6 配位	
高低自旋	
内、轨型	
3. *晶体场理论(自学)	
要点	
分裂能	
影响因素	
八面体场	
稳定化能	

同步练习

一、填空题

1. (0.73,0.30)[0	Co(en)。]Cl。的名称为	_	,中心影	离子及其化
合价数为	,配位体的统	,配位体的结构简式是		
2. (0.61,0.43)[0	CrCl(NH3)(en)2]SO4的系	系统命名为		,
中心离子的电荷是	,配位体是	,配位/	原子是	,配离子的
空间构型是。				
3. 填写下表:				

配合物	命名	配位离子	配位体	配位原子	配位数
[CoCl ₂ (NH ₃) ₄]Cl					
(0, 78,0, 52) H[PtCl ₃ (NH ₃)]					
K[Ag(CN) ₂]					
(0, 55,0, 43) [Cd(CN) ₄] ²					
NH ₄ [Cr(NCS) ₄ (NH ₃) ₂]					
K[Cu(SCN) ₂]					
K[PtCl ₃ (C ₂ H ₄)]					

4. 有两个化学组	l成为 CrCl₃ · 6H₂O 的 f	配合物, Cr 的配位数	均为 6,但它们的颜色不
同。呈亮绿色者加入	AgNO。溶液可沉淀析出	2 的氯; 呈紫色者加	I人 AgNO₃溶液可使全部
	& 色配合物的化学式为		,紫色配合物的化学式
	。) 可能存在的四种六配位	配合物的化学式为:	;
	;	¥	٥
6. (研)写出下列]配合物的化学式:		
(1) 六氟合铝(Ⅲ)酸;		
(2) 二氯化三乙	二胺合镍(Ⅱ)		
(3) 氯化二氯•	四水合铬(Ⅱ)	,	
(4) 六氰合铁(Ⅱ)酸铵	_;	
(5) 四异硫氰酸	根合钴(Ⅱ)酸钾	;	
(6) 二氯化一亚	硝酸根•三氨•二水合铅	i()	;
(7) (0,69,0,55))四氯合铂(Ⅱ)酸四氨合物	铂(Ⅱ)	a
7. 下列配离子属	高自旋的是,属	【低自旋的是	
(1) $[FeF_6]^{3-}$; (2)	2) $[CoF_6]^{3-}$; (3) $[Mn(CN$	$[)_6]^{4-}$; (4)[Co(NO ₂)	$[6]^{3-}$; (5) [Fe(CN) ₆] ³⁻ .
8. K ₃ [Fe(C ₂ O ₄)	3]中 Fe3+ 的配位数为	,配离子的空门	间构型为。
9, (0, 63, 0, 33)	K ₃ [Fe(CN) ₆]的命名	为	_, 中心离子 d 轨道上有
个电子,中心	。离子采用杂化	方式,配离子的几何	构型是。
10. 根据价键理	论,填写下表:		
配合物	形成体价电子构型	杂化类型	内界空间构型
[Ni(CN) ₄] ^{2~}			
[Zn(CN) ₄] ²⁻			
[Co(NO ₂) ₆] ³⁻			
Ni ²⁺ 采用的杂化方式空间构型为	依次是、、、、、、NCS),[] ²⁻ 中有3个未成; P的空间构型为 O已知[Ni(CN),] ² 配离	和 ,其中的对电子,则此配离子。	这几种构型的配合物中, 磁矩为零的配合物相应的 的中心离子采用 配离子的空间构型应该是
14. 常见的磁矩	有 0、1.73、3.87、5.92、应	用价键理论判定下列	引的磁矩(B.M.)值为:

(1)	[Cu(NH ₃) ₄] ²⁺ (平面正方形) ; (2) [FeF ₆] ³ (八面体)	;
(3)	[Fe(CN) ₆] ⁴ (八面体) ; (4) [Co(H ₂ O) ₆] ²⁺ (八面体)	٥
15.	指出下列配合物中未成对电子数。	
(1)	[CrCl ₆] ³⁻ ; (2) [Cu(NH ₃) ₄] ²⁺ (平面正方形)	;
(3)	[CoCl ₄] ²⁻ (四面体形) ; (4) [Mn(CN) ₆] ⁴⁻ 。	
16	根据价键理论填写下表。	

配合物	磁矩/B.M.	形成体杂化类型	配合物空间结构
Ni(CO) ₄	0		
[Co(CN) ₆] ³⁻	0		
$[M_{n}(H_{2}O)_{6}]^{2+}$	5.92		

17. 已知[Co(NH ₃) ₆]Cl _x 呈反磁性,[Co(NH ₃) ₆]Cl _y 呈顺磁性,则 x=,
$y = \underline{\hspace{1cm}}_{\circ}$
18. 下列各对配离子稳定性大小的对比关系是(用">"或"<"表示):
(1) $[Cu(NH_3)_4]^{2+}$ $[Cu(en)_2]^{2+}$; (2) $[FeF_6]^{3-}$ $[Fe(CN)_6]^{3-}$.
19. (研)(0.64,0.45)第四周期过渡元素 M2+最外层电子数为 16,则该离子为
, M 属于族, M ²⁺ 的两种配合物中[MCl ₄] ²⁻ 和[M(CN) ₄] ²⁻ , 前者是
磁性,其空间构型为,M2+采取的杂化类型是。
20. (0.34,0.53)实验测得配合物[CoCl ₂ (NH ₃) ₄]Cl 为反磁性(μ=0),其中心钴离子的
杂化方式为配合物[Fe(CN)。]3-的 μ = 2.0 B.M.,则中心铁离子的杂化方式
为。

、选择题

- 1. (0.79,0.30)在[Co(C₂O₄)₂(en)] 中,中心离子 Co³+的配位数为()。
 - A. 3 B. 4 C. 5 D. 6

- 2. 下列配合物中,中心离子氧化数为+3,配位数为6的是()。
- A. $K_4[Fe(CN)_6]$ B. $H_2[PtCl_6]$ C. $[Cr(en)_3]Cl_3$ D. $[Co(CN)_6]^{4-}$
- 3. (0.96,0.15)在 K[CoCl4(NH3)2]中,Co 的氧化数和配位数分别是()。
- A. +2 和 4 B. +4 和 6 C. +3 和 6 D. +3 和 4
- 4. (研)关于中心原子的配位数,下列说法中不正确的是()。
 - A. 在所有配合物中,配体的总数就是中心原子的配位数
 - B. 配体若都是单齿配体,则内界中配体的总数为中心原子的配位数
 - C. 与中心离子或原子直接以配位键结合的配位原子的总数叫作该中心离子或原子 的配位数
 - D. 最常见的配位数为6和4
- 5. 关于配位体,下列说法不正确的是()。
 - A. 配体中与中心离子或原子直接以配位键结合的原子叫作配位原子
 - B. 配位原子是多电子原子,常见的是 C、N、O、S 等非金属原子

(C. 只含一个配位原 f	产的配位体称单齿配位	本		
	D. 含两个配位原子的	的配位体称螯合剂			
6.	下列物质中,不能作为	的配位体的是()	1		
	A. NH ₃	B. NH ₄ +	C.	$C_6 H_5 N H_2$	D. CH ₃ NH ₂
7.	在配体 NH3、H2O、SO	CN-、CN-中,通常面	位的	 也力最强的是()。
	A. SCN	B. NH ₃	C.	H_2O	D. CN
8.	下列八面体或正方形	配合物,中心原子的	配位	数有错误的是()。
	A. [PtCl(NO ₂) (NF	$[\mathbf{I}_3)_2$			
	B. [Co(NO ₂) ₂ (en) ₂ (
(C. K ₂ [Fe(CN) ₅ (NO)]			
	D. [Pt(NH ₃)ClBr(P	y)](Py;吡咯,C ₄ H ₅]	(N		
9. ;	对于配合物[Cu(NHa) ₄][PtCl ₄],下列叙i	丞中	错误的是()。	
	A. 前者是内界,后者	是外界	В.	二者都是配离子	
(C. 前者为正离子,后	者为负离子	D.	两种配离子构成	一个配合物
10.	配离子[CoCl(NO ₂)	(NH ₃) ₄]+的正确名	称是	()。	
	A. 氯·硝基·四氨	钴(Ⅲ)离子	В.	氯•硝基•四氨	钴离子
	C. 一氯·一硝基·	四氨合钴(Ⅲ)离子	D.	氯化硝基•四氨	合钴(Ⅲ)离子
11.	(0.91,0.22)配合物	K[Au(OH)4]的正确	角名	称是()。	
	A. 四羟基合金化钾		B.	四羟基合金酸钾	
	C. 四羟基金酸钾		D.	四羟基合金(Ⅲ)	酸钾
12.	配合物 Cu ₂ [SiF ₆]的	正确名称是()。			
	A. 六氟硅酸铜		В.	六氟合硅(IV)酸	亚铜
	C. 六氟合硅(Ⅳ)化	铜	D.	六氟硅酸铜(I)	
13.	配合物[CrCl ₃ (NH ₃)2(H2O)]的正确名和	尔是	()。	
	A. 三氯化一水•二	氨合铬(Ⅲ)	В.	三氯•二氨•一	水合铬(Ⅲ)
	C. 一水·二氨·三	氯合铬(Ⅲ)	D.	二氨·一水·三	氯合铬(Ⅲ)
14.	下列配合物中,形成	体的配位数与配体总	数材	目等的是()。	
	A. $[Fe(en)_3]Cl_3$		В.	[CoCl ₂ (en) ₂]Cl	
	C. [ZnCl ₂ (en)]		D.	$[Fe(OH)_2(H_2O$)4]
15.	(0.93,0.11)二羟基	•四水合铝(Ⅲ)配离	子的	り化学式是()	a
	A. $[Al(OH)_2(H_2O)]$) ₄] ²⁺	В.	$[Al(OH)_2(H_2O$)4]-
	C. $[Al(H_2O)_4(OH$)2]-	D.	$[Al(OH)_2(H_2O$)4]+
16.	下列配合物中只含有	百单齿(基)配体的是()。	
	A. $K_2[PtCl_2(OH)_2$	$(NH_3)_2$	В.	[Cu(en) ₂]Cl ₂	
	C. $K_2[CoCl(NH_3)($	(en) ₂]	D.	[FeY] (注:]	Y 为 EDTA)
17.	下列配合物中,形成	体的配位数与配体总	数イ	下相等的是()	a
	A. [CoCl ₂ (en) ₂]Cl		В.	$[Fe(OH)_2(H_2O)]$)4]
	C. $[Cu(NH_3)_4]SO_4$		D.	[Ni(CO) ₄]	
18.	在配合物[ZnCl2(en)]中,形成体的配位数	数和	氧化值分别是()。

- B. 3, +2 C. 4, +2A. 3,0 D. 4,0 19. (0.70,0.47)对于配合物形成体的配位数,下列说法不正确的是()。 A. 直接与形成体键合的配位体的数目 B. 直接与形成体键合的配位原子的数目 C. 形成体接受配位体的孤对电子的对数 D. 形成体与配位体所形成的配位键数 20. (0.52,0.34) 当 0.01mol CrCl3 • 6H2() 在水溶液中用过量硝酸银处理时,有 0.02mol 氯化银沉淀析出,此样品中配离子的最可能表示式是()。 B. $\left[\operatorname{CrCl}(H_2O)_5\right]^{2+}$ A. $[Cr(H_2O)_6]^{2+}$ C. $\left[\operatorname{CrCl}(H_2O)_3\right]^{2+}$ D, $[CrCl_2(H_2O)_4]^+$ 21. 下列配合物中只含有多齿(基)配体的是()。 A. H[AuCl₄] B. [CrCl(NH₃)₅]Cl C. $[Co(C_2O_4)(en)_2]Cl$ D. $[CoCl_2(NO_2)(NH_3)_3]$ 22. 下列叙述中正确的是()。 A. 配离子只能带正电荷 B. 中性配合物不存在内界
 - C. 配合物的内、外界都有可能存在配位键
 - D. 配合物的形成体只能为正离子,又称为中心离子
 - 23. 下列叙述中错误的是()。
 - A. 配合物必定是含有配离子的化合物
 - B. 配位键由配体提供孤对电子,形成体接受孤对电子而形成
 - C. 配合物的内界常比外界更不易解离
 - D. 配位键与共价键没有本质区别
 - 24. (研)下列叙述中正确的是(
 - A. 配合物中的配位键必定是由金属离子接受电子对形成的
 - B. 配合物都有内界和外界
 - C. 配位键的强度低于离子键或共价键
 - D. 配合物中,形成体与配位原子间以配位键结合
 - 25. (研)(0.72,0.25)价键理论认为,决定配合物空间构型的主要是(
 - A. 配体对中心离子的影响与作用
 - B. 中心离子对配体的影响与作用
 - C. 中心离子(或原子)的原子轨道杂化
 - D. 配体中配位原子对中心原子的作用
- 26. (研)与简单二元化合物中心原子的轨道杂化相比,配位化合物形成体发生轨道杂 化的不同在于()。
 - A. 一定要有 d 轨道参与杂化
 - B. 一定要激发成对电子成单后杂化
 - C. 一定要有空轨道参与杂化
 - D. 一定要未成对电子偶合后让出空轨道杂化

27.	(0.71,0.54) [Ni(CN) ₄] ² 是平面四方	形构型,中心离子的杂	化轨道类型和d电子
数分别是	킡()。		
	A. sp^{2}, d^{7} B. sp^{3}, d^{8}	$C. d^2 sp^3, d^6$	D. dsp^2, d^8
28.	(0.83,0.15)下列叙述中错误的是() ,	
	A. 一般地说,内轨型配合物较外轨型配	!合物稳定	
	B. ⅡB族元素所形成的四配位配合物,	几乎都是四面体构型	
	C. CN ⁻ 和 CO 作配体时, 趋于形成内轨	型配合物	
	D. 金属原子不能作为配合物的形成体		
29.	下列叙述中错误的是()。		
	A. Ni ²⁺ 形成六配位配合物时,只能采用	l sp³d²杂化轨道成键	
	B. Ni ²⁺ 形成四配位配合物时,可以采用	dsp ² 或 sp ³ 杂化轨道质	龙键
	C. 中心离子采用 sp³d²或 d²sp³杂化轨道	直成键时,所形成的配	合物都是八面体构型
	D. 金属离子形成配合物后,其磁矩都要	发生改变	
30.	下列配离子中,不是八面体构型的是()。	
	A. $[Fe(CN)_6]^{3-}$	B. $[CrCl_2(NH_3)_4]$]+
	C. [CoCl ₂ (en) ₂] ⁺	D. $[Zn(CN)_4]^{2-}$	
31.	(研)某金属离子所形成的八面体配合物	, 磁矩为 μ= 1.9 B. N	1. 或 0 B. M.,则该金
属最可能	准是下列中的()。		
	A. Cr ³⁺ B. Mn ²⁺	C. Fe ²⁺	D. Co ²⁺
32.	已知[CoF。]3-与Co3+有相同的磁矩,则	配离子的中心离子杂	化轨道类型及空间构
型为()。		
	A. d ² sp ³ ,正八面体	B. sp ³ d ² ,正八面体	
	C. sp³d²,正四面体	D. d ² sp ³ ,正四面体	
33.	下列离子或化合物中,具有顺磁性的是(
	A. $[Ni(CN)_4]^{2-}$ B. $[CoCl_4]^{2-}$	C. $[Co(CN)_6]^{3+}$	D. $[Fe(CN)_6]^{4-}$
34.	[NiCl4]2-是顺磁性分子,则它的几何形	状为()。	
	A. 平面正方形 B. 正四面体	C. 正八面体	D. 四方锥
35.	下列配离子属于反磁性的是()。		
	A. $[Mn(CN)_6]^{4-}$ B. $[Cu(en)_2]^{2+}$	C. $[Fe(CN)_6]^{3}$	D. $[Co(CN)_6]^{3-}$
36.	下列离子中磁矩最大的是()。		
	A. $[NiF_4]^{2+}$ B. $[Ni(CN)_4]^{2-}$		D. $[Fe(CN)_6]^{3-}$
37.	[CrCl ₆] ³⁻ 和[Cu(NH ₃) ₄] ²⁺ 的未成对电		
	A. 3,1 B. 4,0		
38.	[Fe(CN)。] 是内轨型配合物,则中心离		
	A. $4 \cdot sp^3 d^2$ B. $4 \cdot d^2 sp^3$		_
39.	[Cu(en)2]2+的稳定性比[Cu(NH3)4]2+		
	A. 具有螯合效应		
	C. 配位数比后者小	D. en 的相对分子	
40.	(0.71,0.54)已知[Fe(C ₂ O ₄) ₃] ³ 的磁矩	1约为 5.75 B. M.,其	空间构型及中心离子

的杂化类型是()。

A. 八面体形, sp3d2

C. 三角形, sp²

B. 八面体形,d²sp³

D. 三角锥形, sp³

三、判断题

1.	配合物形成体的配位数是	省直接和中心原力	子(或离子)	相连的配体总数。()	ļ
----	-------------	----------	--------	------------	---

- 2. 配合物形成体是指接受配体孤对电子的原子或离子,即中心原子或离子。()
- 3. 配合物中,提供孤对电子与形成体形成配位键的分子或离子称为配位体或配体。()
- 4. 配位酸、配位碱以及配位盐的外界离子所带的电荷总数与相应配离子的电荷总数值相等,符号相反。()
- 5. 价键理论认为,所有中心离子(或原子)都既能形成内轨型配合物,又能形成外轨型配合物。()
 - 6. 所有内轨型配合物都呈反磁性,所有外轨型配合物都呈顺磁性。()
 - 7. 通常外轨型配合物磁矩较大,内轨型配合物磁矩较小。()
- 8. 按照价键理论可推知,中心离子的电荷数低时,只能形成外轨型配合物,中心离子电荷数高时,才能形成内轨型配合物。()
 - 9. 同一金属元素形成的配合物不可能具有不同的空间构型。()
- 10. 内轨型配合物往往比外轨型配合物稳定·螯合物比简单配合物稳定·则螯合物必定是内轨型配合物。()
- 11. [Fe(CN)₆]³⁻和[FeF₆]³⁻的空间构型都为八面体,但中心离子的轨道杂化方式不同。()
 - 12. K₃[FeF₆]和 K₃[Fe(CN)₆]都呈顺磁性。()
 - 13. Fe²⁺的六配位配合物都是反磁性的。()
 - 14. (0.55, 0.48) Ni²⁺ 的四面体构型的配合物,必定是顺磁性的。()
 - 15. 以 CN⁻ 为配体的配合物往往较稳定。()
 - 16. 所有 Fe³⁺ 的八面体配合物都属于外轨型配合物。()
 - 17. 磁矩大的配合物,其稳定性强。()
 - 18. (0.38,0.58)所有 Ni²⁺ 的八面体配合物都属于外轨型配合物。()
- 19. 价键理论能够较好地说明配合物的配位数、空间构型、磁性和稳定性,也能解释配合物的颜色。()
- 20. 同一种金属元素配合物的磁性决定于该元素的氧化态,氧化态越高,磁矩就越大。()
- 21. 不论配合物的中心离子采取 d² sp³ 或是 sp³ d² 杂化轨道成键,其空间构型均为八面体形。()
 - 22. 凡是配位数为 4 的分子,其中心原子均采用 sp³杂化轨道成键。()
 - 23. 金属离子形成配合物后,其磁矩都要发生改变。()

总结与反思

1			_
2.			
3.			
6			
7			
8			
9			
10			



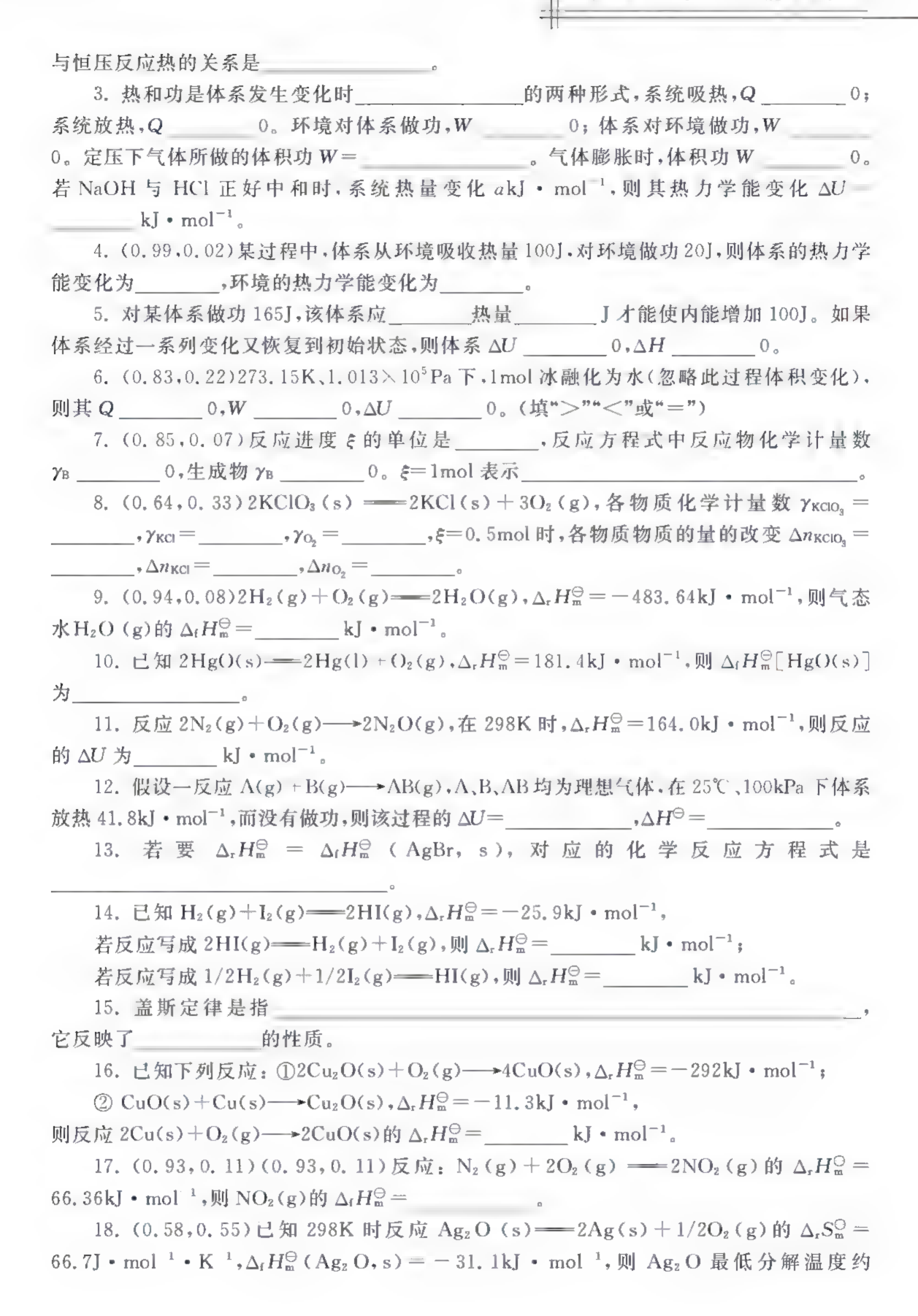
化学反应的能量与方向

知识要点自我梳理

1. 热力学基本概念(填空题 1~6; 选择题 1~8; 判断题 1~5)

系统与环境
状态与状态函数
过程与途径
热与功
体积功
热力学第一定律
2. 理想气体(填空题 24~26; 选择题 26~30; 判断题 19~20)
状态方程
分压定律

U —	晋通化字原理问步孫习与解析 ————————————————————————————————————
	3. 焓变(填空题 7~17; 选择题 9~21; 判断题 6~15; 计算题 1,2)
	反应进度
	$Q_{\rho} \stackrel{\vdash}{\dashv} Q_{V}$
	$\Delta_{ m f} H_{ m m}^{\ominus}$
	Δ, Η □ 计算
	盖斯定律
	热化学反应方程式
	4. 熵变(填空题 18~23; 选择题 22~25; 判断题 16~18; 计算题 3)
	白发性因素
	熵
	Δ _r S _m 计算
	5. 自由能变(填空题 27~31; 选择题 31~39; 判断题 21~28; 计算题 4~11)
	$\Delta_{\mathrm{f}}G_{\mathrm{m}}^{\ominus}$
	$\Delta_{ extsf{r}}G_{ extsf{m}}^{\ominus}$
	任意条件 A,G
	反应方向判断
	转变温度
	同步练习
	一、填空题
	1. 状态函数的特征是其变化量只决定于,而与变化的无关。在热
	(Q)、功 (W) 、焓 (H) 和热力学能 (U) 中, 是状态函数, 不是状态函数。
	条件是 $Q_v = \Delta U$ 成立条件是 。恒容反应热



为											
	19.	熵的	影响因	素有		_ `					,
		4	穿,纯物质	完美晶体	体在		时熵值》	为零。			
	20.	下列运	1程熵变的	的正负号:	分别是:						
	(1)	溶解少	量盐于	k中,Δ _r S	O	0;					
	(2)	纯碳和	可氧气反	立生成 CO	$O(g), \Delta_r S$	Sm	0;				
	(3)	液态水	《蒸发变》	℟H ₂ O(g	$(), \Delta_{\mathrm{r}}S_{\mathrm{m}}^{\ominus}$		0;				
	(4)	CaCO:	3(s)加热	分解为C	aO(s)和	CO ₂ (g), $\Delta_{ m r} S_{ m m}^{\ominus}$		0 。		
	21.	(0.92	.0.08) 2	5℃ .KN()₃在水中	的溶解	度是 6me	ol • dm	3,若将]	mol 固体	KNO ₃
置	F水 中	1,则 K	NO₃变成	盐溶液过	1 程 ΔG _		_,ΔS	0			
	22.	(0.31	.0.11)把	100℃,1	01.3 kPa	下的1	mol 水向!	真空完全	蒸发为	可温、同压	下的水
蒸	₹,已	知水的	汽化热为	41kJ • 1	nol ⁻¹ ,则	$\Delta G^{\ominus} =$	=	_,∆S [⊖] =	=		0
	23.	(0.94	,0.11)下	述三个反	反应,按△	rSm 增	加的顺序	为:		o	
	(1)	S(s)+	-() ₂ (g)-	→SO ₂ (g);						
	(2)	$H_2(g)$	$+O_2(g)$	→H ₂ C	$O_2(1);$						
	(3)	C(s)	$H_2O(g)$	→ CO($g)+H_2($	g)。					
	24.	(0.55	,0.24)恒	定温度	下、将 1.0	L,204	kPa 氮气	与 2.0L	303 kP a	氧气充人	容积为
3.0	dm³,	内有1	00kPa 氦	气的容器	器中,则 p	$(N_2) =$		_ kPa, p	$(()_2) = $		kPa,容
器	内总压	Ē力 p=		_kPa。							
	25.	27℃ .:	将电解水	所得到的	的含氢、氧	混合气	体干燥后	储存于	60.0dm ³	容器中,	混合气
体质	五量为	36.08	g,则p(F	[₂)=	kP	a, p(()		kPa	a,p(总)=	=	kPa,
氢气	气的体	权分数	汝为	0							
	26.	(0.93	,0.07)某	温度下,	一容器中	含有2	. 0mol O2	,3.0mo	l N ₂ 及 1.	0mol Ar	。如果
混合	令气体	的总质	玉为 akPa	,则 p(O	₂)=	k	Pa。				
	27.	(0.98	,0.08)已	知在 25%	C时						
				C	()(g)	CO ₂ (g	$H_2O($	g)			
		$\Delta_{\mathrm{f}}G_{\mathrm{m}}^{\ominus}$	/(kJ • m	ol ⁻¹) -	137.2	— 394.	4 - 228	8.6			
则是	反应	CO (g	$+ H_2$) (g) —	$= CO_2$ (g	+ H	2(g),在	25℃ ₹	n 101. 3	kPa 下的	$\Delta_{r}G_{\mathfrak{m}}^{\ominus}$
为_			o								
	28.	$\Delta_{\mathbf{r}}G_{\mathbf{m}}^{\odot}$	受温度影	响显著,	且在某些	焓变和	1熵值条件	丰下,温月	度的改变	可能引起	反应自
发	方向的	内改变.	。若某反	应在高?	显时可自	发进行	f. 而低温	时不能	自发进行	·则其反	凉 △H
		0月2	ΔS	0.	告某反应	在低温	时可自发	进行,而	高温时才	下能 自发i	进行,则
其	ΔH		0 且 Δ	5	0。(填	"大于"	"或"小于"	")			
		. — -				_	与 1/2N ₂	$+3/2H_{2}$	→NH	[3 自由能	变分别
为。	$\Delta_{r}G_{\mathtt{m}}^{\ominus}$	$(1),\Delta_{r}$	$G_{\mathbf{m}}^{\ominus}(2),$	ij Δ _r G [⊕] (1), $\Delta_{\rm r}G_{\rm m}^{\ominus}$	(2)的)	关系为		0		
	30.	有A、	B,C,D Z	1个反应,	在 298K	时,反应	立热力学数	数据如下	表:		
									1		

反 应	A	В	С	D
$\Delta_{\rm r} H_{\rm m}^{\Theta}/({\rm k}{\rm J} \cdot {\rm mol}^{-1})$	177.6	10, 5	126	-11.7
$\Delta_{r}S_{m}^{\Theta}/(J \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1})$	160	-113	84.0	- 105

则在标准态下,任何温度都			都不能自发进行的反应
是,温度高于 31. 以反应 2C(s)+ (填"正""负"或"	$O_2(g) \longrightarrow 2CO(g)$		寸 T 作图,直线斜率为
二、选择题			
1. (0.77,0.22)下列:	函数均为状态函数的	是()。	
		C. T,P,U	D. $G.S.W$
			口果其热力学能增加了
1.32kJ,则该系统做功为(Waland William I
	B. 1.32kJ	C. 0.23kJ	D. $-0.23kJ$
3. 对 $\Delta H = Q_p$,下列的			
	,所以 Q_p 也有状态函		
B. 因为 $\Delta H = Q_p$,	所以焓可被认为是体	本系所含的热量	
C. 因为 $\Delta H = Q_p$	所以恒压过程中才有	育焓变 ΔH	
D. 不做非体积功	时,恒压过程体系所则	及收的热量,全部用来	增加体系的焓值
4. 下列各说法正确的]是()。		
A. 热的物体比冷	的物体含有更多的热		
B. 甲物体温度比	乙物体高,表明甲物体	体热力学能比乙物体力	7
C. 热是一种传递!	中的能量		
D. 同一体系,同一	-状态可能有多个热力	力学能值	
5. (0.95.0.05)体系	对环境做功 20kJ,并分	失去 10kJ 的热给环境	意,则体系内能的变化是
()。			
A. +30kJ	B. $+10kJ$	C10kJ	D. $-30kJ$
6. (0.80,0.22)某热	力学系统完成一次循	环过程,系统和环境	有二次能量交换。第一
次吸热 2.30kJ,环境对系统	充做功 50J; 第二次放	效热 2.0kJ,则在该循	环过程中系统第二次做
的功为()。			
A. 54.3J	B. $-4.35kJ$	C. $-0.35kJ$	D. $-54.3J$
7. 一封闭体系当状态	从 A 到 B 发生变化	时,经历两条不同途径	圣,则()。
$A. Q_1 = Q_2$		$\mathbf{B}_{\bullet} \mathbf{W}_{1} = \mathbf{W}_{2}$	
C. $\Delta U = 0$		D. $Q_1 + W_1 = Q_2$	
8. 某恒容绝热箱中有化过程的()。	「CH₄和O₂混合气体	·通电火花使其反应(电火花能可忽略),该变
A. $\Delta U = 0$, $\Delta H = 0$	0	B. $\Delta U = 0$, $\Delta H > 0$	>()
C. $\Delta U = 0$, $\Delta H < 0$)	D. $\Delta U < 0$, $\Delta H > 0$	>0
9. 反应 3/2 H ₂ (g) +	$\frac{1}{2} N_z(g) \longrightarrow NH_3$	(g), $4 \xi = \frac{1}{2} \mod B$	寸,下面叙述中正确的
是()。			
A. 消耗掉 $\frac{1}{2}$ mol 1	N_2	B. 消耗掉 $\frac{3}{2}$ mol	H_2

C. 生成 1 mol NH₃ D. 消耗掉 N₂、H₂共 1mol 10. (0.86,0.15) 对反应 $N_2H_4(g)+O_2(g)$ — $N_2(g)+2H_2O(1)$ 来说, Δ_rH_m 与 Δ_rU_m 的 关系是()。 A. $\Delta_r H_m = \Delta_r U_m$ B. $\Delta_r H_m = \Delta_r U_m + 2RT$ C. $\Delta_r H_m = \Delta_r U_m - RT$ D. 无法确定 11. (0.89, 0.23) 已知 298K, $\Delta_f H_m^{\Theta}(Fe_3O_4, s) = -1118$. $0kJ \cdot mol^{-1}$, $\Delta_f H_m^{\Theta}(H_2O, g) =$ -241.8kJ·mol⁻¹,则反应Fe₃O₄(s)+4H₂(g)—Fe(s)+4H₂O(g)的 $\Delta_r H_m^{\Theta}$ =()。 A. $-150.8 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ B. $150.8 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ C. 876, 2kJ • mol⁻¹ D. $-876.2 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ 12. 萘燃烧的化学反应方程式为: $C_{10}H_8(s) + 12O_2(g) - 10CO_2(g) + 4H_2()(1),则$ 298K 时, Q, 和 Qv 的 差值为 () kJ· mol⁻¹。 C. -2.48 D. 2.48 A. -4.95 B. 4.95 13. (0.52,0.40)298K下, $H_2(g)+1/2O_2(g)$ $\longrightarrow H_2O(1)$ 的 Q_p 与 Q_v 差()kJ·mol⁻¹。 A. -3.7 B. 3.7 C. 1.2 D. -1.214. (0.54,0.42)298K \mp , 2PbS(s) + 3O₂(g) = 2PbO(s) + 2SO₂(g), $\Delta_r H_m^{\Theta} =$ $-843.4 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$,则该反应的 Q_v 值是()kJ · mol $^{-1}$ 。 B. -840.9 C. -845.9 D. 845.9 A. 840.9 15. 下列物质标准摩尔生成焓为零的是()。 A. C(金刚石) B. P₄(白磷,s) C. (O₃(g) $D_{1}I_{2}(g)$ 16. (0.51,0.34)下列反应中,反应的标准摩尔焓变等于产物的标准摩尔生成焓的是), (A. $CaO(s) + CO_2(g) = CaCO_3(s)$ B. $1/2H_2(g) + 1/2Br_2(g) = HBr(g)$ C. $6Li(s) + N_2(g) = 2Li_3N(s)$ D. $K(s) + O_2(g) = KO_2(s)$ 17. 已知: $C(s) + O_2(g) = CO_2(g), \Delta_r H_m^{\ominus}(300K) = -393.5 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ $Mg(s)+1/2O_2(g)=MgO(s), \Delta_r H_m^{\Theta}(300K)=-601.8kJ \cdot mol^{-1}$ $Mg(s)+C(s)+3/2O_2(g)=MgCO_3(s), \Delta_r H_m^{\Theta}(300K)=-1113kJ \cdot mol^{-1}$ 则 $MgO(s)+CO_2(g)$ — $MgCO_3(s)$ 的 $\Delta_r H_m^{\ominus}$ 为 () kJ· mol^{-1} 。 A. -235.4 B. -58.85 C. -117.7 D. -1321.3 18. (0.88, 0.29)已知反应 2HgO(s) = 2Hg(1) + O₂(g), $\Delta_f H_m^{\Theta}$ (HgO, s) =

A. $-90.7 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$

 $-90.7 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$,则该反应的 $\Delta_r H_{\square}^{\square}$ 为()。

B. $-181.4 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$

C. 90.7kJ • mol⁻¹

D. 181. 4kJ • mol⁻¹

19. 已知反应:

- (1) $H_z(g) + Br_z(1) = 2HBr(g), \Delta_r H_m^{\Theta} = -72.80 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1};$
- (2) $N_2(g) + 3H_2(g) = 2NH_3(g), \Delta_r H_m^{\ominus} = -92, 22kJ \cdot mol^{-1};$
- (3) $NH_3(g) + HBr(g) = NH_4Br(s), \Delta_r H_m^{\ominus} = -188.32 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$

则 NH₄Br(s)的标准摩尔生成焓 Δ₁H^Q 为()kJ•mol ¹。

A. 176.20 B. 176.20 C. 270.83 D. 270.83

$H_2(g)+F_2(g)\longrightarrow 2HF(g)$ 的 $\Delta_r H_m^{\ominus}$ 为()。						
C. 1130kJ·mol ⁻¹ D. −1130kJ·mol ⁻¹ 21. (0.90,0.23)在 523 K 时, PCl ₅ (g) — PCl ₃ (g) + Cl ₂ (g), K [⊙] _P = 1.85,则反应的 ΔrG [⊙] _m (kJ·mol ⁻¹)为()。 A. 2.67 B. −2.67 C. 26.38 D. −2670 22. (0.76,0.40)下列物质在 0K 时的标准熵为零的是()。 A. 理想溶液 B. 理想气体 C. 完美晶体 D. 纯液体 23. (0.80,0.30)下列反应中, ΔrS [⊙] _m 值最大的是()。 A. C(s)+O ₂ (g)—CO ₂ (g) B. 2SO ₂ (g)+O ₂ (g)=2SO ₃ (g) C. CaSO ₄ (s)+2H ₂ O(l)—CaSO ₄ · 2H ₂ O(s)						
21. (0.90,0.23)在 523 K 时, PCl ₅ (g) — PCl ₃ (g) + Cl ₂ (g), K ^Θ _P = 1.85,则反应的 Δ _r G ^Θ _m (kJ·mol ⁻¹)为()。 A. 2.67 B2.67 C. 26.38 D2670 22. (0.76,0.40)下列物质在 0K 时的标准熵为零的是()。 A. 理想溶液 B. 理想气体 C. 完美晶体 D. 纯液体 23. (0.80,0.30)下列反应中,Δ _r S ^Θ _m 值最大的是()。 A. C(s)+O ₂ (g)—CO ₂ (g) B. 2SO ₂ (g)+O ₂ (g)—2SO ₃ (g) C. CaSO ₄ (s)+2H ₂ O(l)—CaSO ₄ • 2H ₂ O(s)						
Δ, G _m ^Θ (kJ·mol ⁻¹)为()。 A. 2. 67 B2. 67 C. 26. 38 D2670 22. (0.76,0.40)下列物质在 0K 时的标准熵为零的是()。 A. 理想溶液 B. 理想气体 C. 完美晶体 D. 纯液体 23. (0.80,0.30)下列反应中, Δ, S _m ^Θ 值最大的是()。 A. C(s)+O ₂ (g)—CO ₂ (g) B. 2SO ₂ (g)+O ₂ (g)—2SO ₃ (g) C. CaSO ₄ (s)+2H ₂ O(1)—CaSO ₄ ·2H ₂ O(s)						
 A. 2.67 B2.67 C. 26.38 D2670 22. (0.76,0.40)下列物质在 0K 时的标准熵为零的是()。 A. 理想溶液 B. 理想气体 C. 完美晶体 D. 纯液体 23. (0.80,0.30)下列反应中,Δ,S^Θ 值最大的是()。 A. C(s)+O₂(g)—CO₂(g) B. 2SO₂(g)+O₂(g)—2SO₃(g) C. CaSO₄(s)+2H₂O(1)—CaSO₄ • 2H₂O(s) 						
 22. (0.76,0.40)下列物质在 0K 时的标准熵为零的是()。 A. 理想溶液 B. 理想气体 C. 完美晶体 D. 纯液体 23. (0.80,0.30)下列反应中,Δ_rS_m 值最大的是()。 A. C(s)+O₂(g)—CO₂(g) B. 2SO₂(g)+O₂(g)—2SO₃(g) C. CaSO₄(s)+2H₂O(1)—CaSO₄ • 2H₂O(s) 						
 A. 理想溶液 B. 理想气体 C. 完美晶体 D. 纯液体 23. (0.80,0.30)下列反应中,Δ_rS^Θ_m 值最大的是()。 A. C(s)+O₂(g)=-CO₂(g) B. 2SO₂(g)+O₂(g)=-2SO₃(g) C. CaSO₄(s)+2H₂O(l)=-CaSO₄ • 2H₂O(s) 						
23. (0.80,0.30)下列反应中,Δ _r S ^Θ 值最大的是()。 A. C(s)+O ₂ (g)=-CO ₂ (g) B. 2SO ₂ (g)+O ₂ (g)=-2SO ₃ (g) C. CaSO ₄ (s)+2H ₂ O(l)=-CaSO ₄ • 2H ₂ O(s)						
A. $C(s) + O_2(g) = CO_2(g)$ B. $2SO_2(g) + O_2(g) = 2SO_3(g)$ C. $CaSO_4(s) + 2H_2O(1) = CaSO_4 \cdot 2H_2O(s)$						
B. $2SO_2(g) + O_2(g) = 2SO_3(g)$ C. $CaSO_4(s) + 2H_2O(1) = CaSO_4 \cdot 2H_2O(s)$						
C. $CaSO_4(s) + 2H_2O(1) = CaSO_4 \cdot 2H_2O(s)$						
D. $N_2(g) + 3H_2(g) = 2NH_3(g)$						
24. 下列反应中 $\Delta_r S_m^{\Theta} > 0$ 的是()。						
A. $2H_2(g) + O_2(g) = 2H_2O(g)$						
B. $N_2(g) + 3H_2(g) = 2NH_3(g)$						
C. $NH_4Cl(s) = NH_3(g) + HCl(g)$						
D. $CO_2(g) + 2NaOH(aq) = Na_2CO_3(aq) + H_2O(l)$						
25. 将固体 NH ₄ NO ₃ 溶于水中,溶液变冷,则该过程的 ΔG、ΔH、ΔS 符号依						
次为()。						
A. +,-,- B. +,+,- C,+,- D,+,+						
26. (研)对于实际气体处于下列哪种情况时,其行为与理想气体相近()。						
A. 高温低压 B. 高温高压 C. 低温高压 D. 低温低压						
27. 温度为 T 、体积为 V 、总物质的量为 n 的理想气体混合物,其中组分 B 物质的量为						
n_B ,分体积为 V_B ,则其分压 p_B 等于()。						
A. nRT/V B. n_BRT/V_B C. n_BRT/V D. nRT/V_B						
28. 在温度相同、容积相等的两个密闭容器中,分别充有气体 A 和 B。 若气体 A 的质						
量为气体 B 的二倍,气体 A 的相对分子质量为气体 B 的 0.5 倍,则 $p(A):p(B)-($)。						
A. 1:4 B. 1:2 C. 2 D. 4						
29. (0.95,0.06)某温度下,容器中含有 1.0 mol ()2,2.0 mol N2及 3.0 mol H2。如果混						
合气体的总压为 $pkPa$,则氧气的分压 $p(O_2)=($)。						
A. p/3kPa B. p/6kPa C. p/4kPa D. p/5kPa						
30. 一密闭容器装有互不发生反应的混合气体 A(g)和 B(g),此时总压力为 p,A 的分						
压为 p_A ,向容器中充人稀有气体,使总压力为 $2p$,则此时 A 的分压为()。						
A. p_A B. $\frac{1}{2}p_A$ C. $2p_A$ D. $4p$						
31. 同一条件下的同一反应,与反应方程式的写法无关的是()。 A. $\Delta_r H_m^{\Theta}$ B. $\Delta_l G_m^{\Theta}$ C. $\Delta_r G_m^{\Theta}$ D. $\Delta_r S_m^{\Theta}$						

四、计算题

- 1. 设有 $10 \text{molN}_2(g)$ 和 $20 \text{molH}_2(g)$ 在合成氨装置中混合,反应后有 $5.0 \text{mol NH}_3(g)$ 生成,试分别按下列反应方程式中各物质的化学计量数和物质的量的变化,计算反应进度,由此可得到什么结论?
 - (1) $1/2N_2(g) + 3/2H_2(g) = NH_3(g)$;
 - (2) $N_2(g) + 3H_2(g) = 2NH_3(g)_a$

2. 已知: NH₃(aq)+HCl(aq)—NH₄Cl(aq), Δ_rH^Θ_m — 39.92kJ•mol ¹ NH₄Cl(s)—NH₄Cl(aq), Δ_rH^Θ_m=+25.47kJ•mol ¹ Δ_fH^Θ_m[NH₃(aq)]=-80.29kJ•mol ¹, Δ_fH^Θ_m[HCl(aq)]=-167.16kJ•mol ⁻¹ 试用 Hess 定律推导 Δ_fH^Θ_m[NH₄Cl(s)]的计算公式并计算。

3. 373K 时,水的蒸发热为 40.58kJ·mol⁻¹。计算在 1.013×10^5 Pa,373K 下,1mol 水 汽化过程的 ΔU 和 ΔS (假定水蒸气为理想气体,液态水的体积可忽略不计)。

4. 1mol 理想气体在 350K 和 152KPa 条件下,经恒压至体积为 35.0L,此过程放出了 1260J 热,试计算: (0.84,0.13)(1)起始体积; (0.82,0.29)(2)终态温度; (0.51,0.60)(3)体系做功; (0.48,0.64)(4)热力学能变化; (0.54,0.54)(5)焓变。

5. CO 是汽车尾气的主要污染源,有人设想以加热分解的方法来消除,即: CO(g)——C(s)+ $1/2O_2(g)$,试从热力学角度通过计算判断该想法能否实现。

	CO(g)	C(s)	$O_2(g)$
$\Delta_{\mathrm{f}}H_{\mathrm{m}}^{\Theta}/(\mathrm{kJ}\cdot\mathrm{mol}^{-1})$	-110.5	0	0
$\Delta_{\mathrm{f}}G_{\mathrm{m}}^{\ominus}/(\mathrm{kJ}\cdot\mathrm{mol}^{-1})$	-137.2	0	0
$S_{\mathrm{m}}^{\ominus}/(J \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1})$	197.7	5.74	205.1

6. (0.50,0.16)已知 Ag₂CO₃的热分解在 298.15K 的热力学数据如下:

$$Ag_{z} CO_{3}(s) = Ag_{z}O(s) + CO_{z}(g)$$

$$\Delta_{f}H_{m}^{\ominus}/(kJ \cdot mol^{-1}) -505.8 -30.05 -393.509$$

$$S_{m}^{\ominus}/(J \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1}) 167.4 121.3 213.74$$

如果空气压力p=101.325kPa,其中所含 CO_2 的体积分数 $\phi(CO_2)=0.030\%$ 。试计算

此条件下将潮湿的 Ag_2CO_3 固体在 110° C 的烘箱中烘干时热分解反应的摩尔吉布斯(Gibbs) 自由能变。问此条件下 $Ag_2CO_3(s)$ 的热分解反应能否自发进行?有何办法阻止 Ag_2CO_3 的 热分解?

7. 在标准状态下,合成氨反应: $N_2(g) + 3H_2(g) - 2NH_3(g)$ 进行所允许的最高温度是多少? 已知 298.15 K 时有关热力学数据如下表所示:

物质	$\Delta_{\rm I} H_{\rm m}^{\Theta}/({\rm kJ \cdot mol^{-1}})$	$S_{\mathfrak{m}}^{\ominus}/(\mathfrak{J} \cdot \mathfrak{mol}^{-1} \cdot \mathbb{K}^{-1})$
N ₂ (g)	0	191.6
H ₂ (g)	0	130.7
NH ₃ (g)	-46.11	192.5

- 8. SO_3 分解反应: $2SO_3(g)$ == $2SO_2(g) + O_2(g)$, 计算: $\Delta_t H_m^{\Theta}/(kJ \cdot mol^{-1})$ = -395.7 = -296.8 $\Delta_t G_m^{\Theta}/(kJ \cdot mol^{-1})$ = -371.1 = -300.2 $S_m^{\Theta}/(J \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1})$ = 256.8 = 248.2 = 205.1
- (1) 25℃、标准状态下的 Δ_rG^O_m,并判断该条件下反应能否自发进行。
- (2) 100g 气态 SO₃(g)在此条件下分解的标准自由能变。

- (3) 估计该反应 Δ_rS[⊕] 的符号。
- (4) 在标准态下,SO3(g)发生分解反应的最低温度。

9. 甲醇的分解反应: CH₃OH(l)==CH₄(g)+1/2O₂(g),计算:

 $\Delta_{\rm f} H_{\rm m}^{\Theta}/({\rm kJ \cdot mol^{-1}})$ -238.7 -74.81

 $\Delta_{\rm f} G_{\rm m}^{\ominus}/({\rm kJ \cdot mol^{-1}})$ -166.3 -50.72

 $S_{m}^{\ominus}/(J \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1})$ 126.8 186.3 205.1

- (1) 25℃时,此反应能否自发进行?
- (2) 1000K 时,此反应能否自发行?

- 10. 反应 $2NO_2(g)$ — $N_2O_4(g)$, 298. 15K, $\Delta_rG_m^{\ominus}$ 4. $77kJ \cdot mol^{-1}$ 。
- (1) 当混合物 p(NO₂)=2.67×10⁴Pa,p(N₂O₄)-1.07×10⁵Pa,反应向什么方向进行?
- (2) 当混合物 $p(NO_2) = 1.07 \times 10^5 Pa, p(N_2O_4) = 2.67 \times 10^4 Pa, 反应向什么方向进行?$

11. (0.88,0.19)根据石灰石在 298.15K 的以下数据计算石灰石的最低分解温度。

$$CaCO_3(s)$$
 — $CaO(s) + CO_2(g)$
 $\Delta_f H_m^{\ominus}/(kJ \cdot mol^{-1})$ — 1206.9 — 635.1 — 393.5
 $\Delta_f G_m^{\ominus}/(kJ \cdot mol^{-1})$ — 1128.8 — 604.2 — 394.4
 $S_m^{\ominus}/(J \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1})$ — 92.9 — 39.7 — 213.6

总结与反思

1	
3.	
4	
8	



化学反应的速率与限度

知识要点自我梳理

恒容反应速率		
质量作用定律		
基元反应		
速率方程		
阿伦尼乌斯方程		
温度影响		
2. 化学反应速率理论		
过渡态		
T 社会 TⅢ 2人		

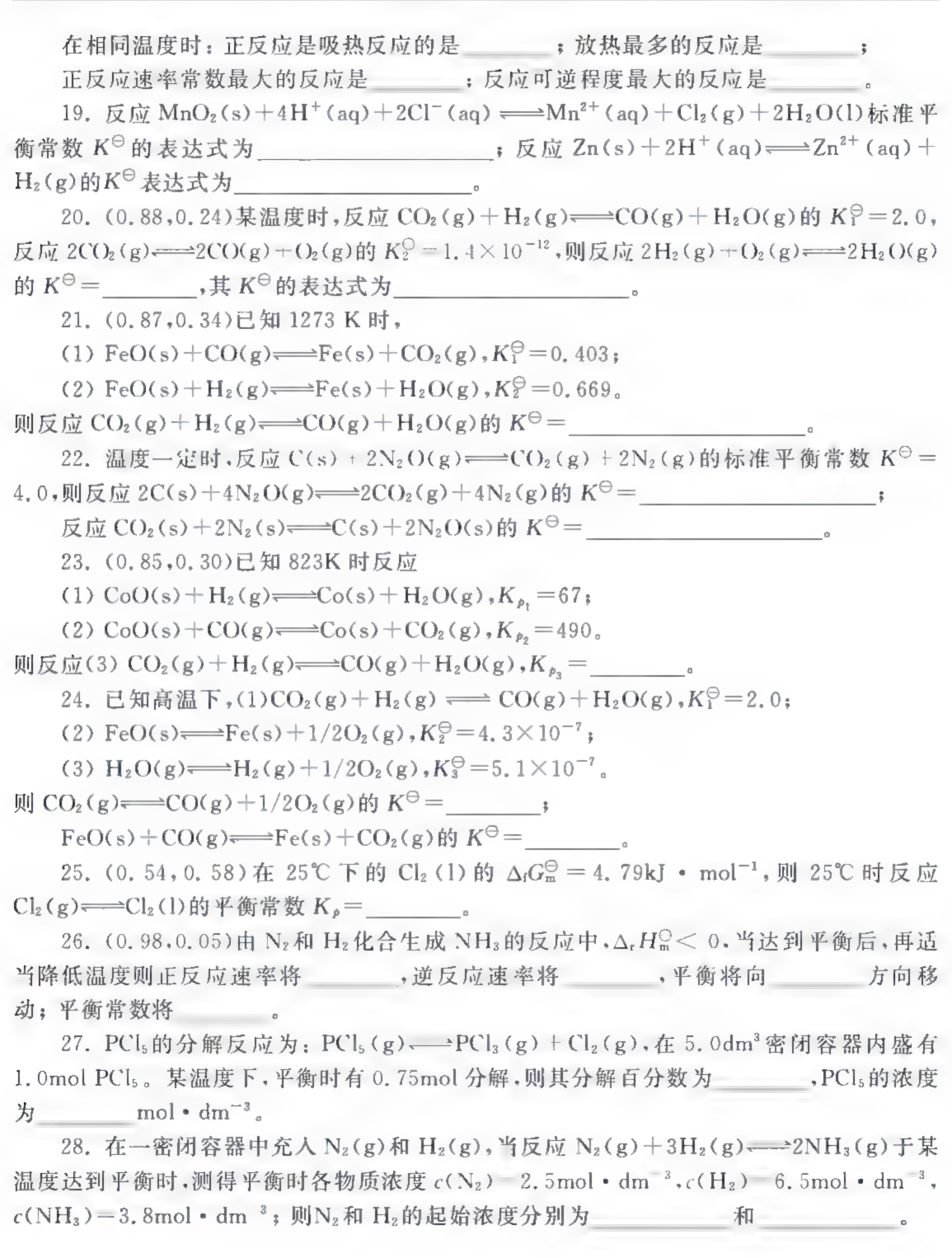
1. 化学反应速率(填空题 1~18; 选择题 1~11; 判断题 1~11; 计算题 1~2)

平衡	
经验平衡常数	
标准平衡常数	
 平衡的移动与反应限度(填空题 26~40; 选择题 24~40; 	判断题 13~22; 计算题 5~9)
K 与 G	
K 与 T	
反应方向	
影响因素	
同步练习	
一、填空题	
1. (0.93.0.18)若反应 A₂ + B₂→2AB 的速率方程为 v	= あくA、)、(B.)は 剛砂豆豆的
反应级数是。	KCCTIZ/CCTJZ/HJ + KJBG/X/JZ/HJ
	,若 aA+bB ──xX+yY 是
基元反应,则速率方程为 ,A 物质的反应级	
3. 质量作用定律仅适用于反应; 反应速率常数 有关。	
————————————————————————————————————	2NO + O2,它们的反应速
率方程分别为,,	O
5. (0.82,0.24)反应 2NO(g)+Br ₂ (g) —— 2NOBr(g) 5	
(1) $NO(g) + Br_2(g)$ —NOBr ₂ (g)(慢);	
(2) $NOBr_2(g) + NO(g) = 2NOBr(g)$ (快)。	
(1)、(2)两步反应均属反应,该反应速率方程为	b
总反应级数为级。	
6. 反应 A(g)+2B(g)——C(g)的速率方程为 v=kcAcB	, 反应级数为级, 当 B
的浓度增加至原来的 3 倍时,反应速率将增大至原来的	
大到原体积的 3 倍时,反应速率将增大 倍,该反应	(填"一定"或"不一定")
为基元反应。	
7. 基元反应: aA(g) +bB(g)——(C(g)的 Δ,H [⊕] _m <0,若 A	的浓度增加一倍,则反应速率

增加到原列	来的四倍,而 B 的浓度	度增加一倍,则反应.	速率增加到原来的二倍,则 a
b	,该反应的速率方	程为	,反应的总级数为。
8. 某	气相反应 2A(g) + B	(g)—((g)为元反	反应,实验测得当A、B的起始浓度分别为
0.010mol	• dm ⁻³ 和 0.0010mo	l·dm ⁻³ 时,反应速	率为 5.0×10 -9 mol·dm -3 · s-1,则该反
应的速率	方程为	,反应	立级数为,反应速率常数 k
为	0		
9. 对	于化学反应 NO₂(g)	$+O_3(g)$ NO ₃ (g	g)+O₂(g),于 25℃测得数据如下:
序号	起始浓度/(1	nol • dm ⁻³)	最初生成 O₂的速率/(mol • dm ⁻³ • s ⁻¹)
71. 9	NO_2	O_3	ACPIEAR OZUJES F/ (mor · um · s /
1	5.0×10^{-5}	1.0×10^{-5}	0.022
2	5.0×10 ⁻⁵	2.0×10 ⁻⁵	0.044
3	2.5×10^{-5}	2.0×10^{-5}	0.022
则该反应	的反应级数为	, 凍 窓 常 数	数 为, 速 率 方 程
			N 74
	泛应: A+B —— C 的	的初始浓度和反应速	率为:
c(A)	(mol • dm ⁻³) 1.0	0 2.00 3.00 1.	00 1.00
c(B)/	$(\text{mol} \cdot \text{dm}^{-3})$ 1.0	0 1.00 1.00 2.	00 3.00
v/(m	ol • $dm^3 \cdot s^{-1}$) 0.1	5 0.30 0.45 0.	15 0.15
此反应的遗	速率方程为	,反应	级数为。
11. (0.86,0.33) 若 A —	=2B 反应的活化能力	bE_a , 而反应 $2B$ —— Λ 的活化能为 E_a' , 则
加催化剂质	后、E。的减少与E。减	少的值; 在	在一定温度范围内, 若反应物的浓度增大,
则 E			
12. p	円实验得知,反应 Λ+	B—C的反应速	率方程为: $v=k[c(\Lambda)]^{1/2}c(B)$, 当 Λ 的浓
度增大时,	反应速率	反应速率常数	; 升高温度,反应速率,反应
速率常数_	0		
13. 通	通常活化能大的反.	应,其反应速率_	;加入正催化剂可使反应速率
,	这主要是因为活化能	É,因而活作	化分子的缘故。
14. 万	表应 2N()₂(g)—2N	()(g) + () ₂ (g) 是基	元反应,正反应活化能为 114kJ·mol 1,
$\Delta_{\rm r} H_{\rm m}^{\ominus} = 11$	3kJ·mol ⁻¹ ,其正反	应的速率方程为	,逆反应的活化能
为	0		
15. (0.72,0.49) 298K	, 101. 325kPa 时, <i>[</i>	反应 O₃ + NO ——O₂ + NO₂ 活化能为
10.7kJ • n	nol^{-1} , ΔH 为 -193 .	8 kJ·mol ⁻¹ ,则其边	应反应的活化能为 kJ·mol⁻¹。
16. (0.64,0.51)反应: 23	$N_2 O_5 (g) = 4 NO_2$	(g) $+ O_2(g)$. 已知 338K 时, $k_1 = 4.87 \times$
$10^{-3}/s,31$	8K 时, $k_2 = 4.98 \times 10$) ⁻⁴ /s,则该反应的活	舌化能 E _a = kJ • mol ¹。
17. (0.86,0.26)反应	$2NO + Cl_2 \longrightarrow$	2NOCI 为基元反应,其速率方程为
	,总反点	L 是 级反应	

18	已知其元反应	7 A.B.C.D	、E活化能如下表:
10.	しかをルスツ		7 TO THE RESIDENCE OF ACCUMENT

活化能	A	В	С	D	Е
正反应活化能/(kJ • mol ¹)	70	16	40	20	20
逆反应活化能/(kJ·mol¹)	20	35	45	80	30



29. 1.0dm³密闭容器中加入 0.20mol A,某温度下 A 分解,A(s) →B(g) + 2C(g)。平
衡时,p(B)-40.0kPa,则p(C)- kPa;p(总)- kPa。
30. 当系统达到平衡时, 若改变平衡状态的任一条件(如浓度、压力、温度), 平衡就向
的方向移动,这条规律称为。对于一个处于平衡状态
的气体反应, $\Delta n \neq 0$,改变压力, K^{\ominus} ,平衡 ,若 $\Delta n = 0$,改变压力, K^{\ominus}
,平衡。
31. 在一定温度和压力下,将一定量的 PCIs气体注入体积为 1.0dm3的容器中,平衡时
有50%分解为气态 PCl ₃ 和 Cl ₂ 。若增大体积·分解率将; 若保持体积不变,加入
Cl₂使压力增大,分解率将。
32. 反应: A(aq) + B(aq) ← C(aq) + D(aq)的 Δ, H < 0, 平衡后, 升高温度平衡将
移动,C、D的浓度将。
33. 某反应的 $\Delta_r H_m^{\odot}$ < 0, 那么当温度升高时此反应的 K^{\odot} 将; 反应物浓度增
加时,则 K [⊖] 将。
34. 已知反应 $2NO(g)+2CO(g) \Longrightarrow N_2(g)+2CO_2(g)$ 的 $\Delta_r H_m^{\Theta}=-746 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$,理
论上为使 NO 和 CO 转化率增大,则应采用压力或温度(升高或降低)。
35. 已知反应: C(s) + CO₂(g) ⇒ 2CO(g),在 1500K 时, K [⊖] = 1.6 × 10³; 在 1273K
时, $K^{\odot}-1.4\times10^2$;那么该反应是热反应、温度为 1400K 时的 K^{\odot} 比 1.4×10 ²
(填"大"或"小")。
36. 反应: $2Cl_2(g) + 2H_2O(g) \Longrightarrow 4HCl(g) + O_2(g)$ 的 $\Delta_r H_m^{\Theta} > 0$,将 $Cl_2 \setminus H_2O(g)$ 、
$HCl_{\bullet}(O_2混合,反应达到平衡后(没指明时,T,V.不变),若分别:$
(1) 升高温度,p(HCl)将;
(2) 加入氮气,p(HCl)将;
(3) 加入催化剂,n(HCl)将;
(4) 降低温度,n(Cl ₂)将。
37. 对处于平衡状态的化学反应,改变某一反应物浓度,K [⊙] (是否变化),平衡
(是否移动); 改变温度,K [⊖] 。
38. 合成氨反应 N ₂ + 3H ₂ = → 2NH ₃ · Δ ₁ H ^Q _m = − 46kJ · mol ⁻¹ ,反应达平衡后,升高温
度,N2生成NH3的转化率会,引入H2,N2生成NH3的转化率会,恒压下
引入稀有气体,N2生成 NH3的转化率会,恒容下引入稀有气体,N2生成 NH3的转
化率会。
39. $2H_2(g) + O_2(g)$ — $2H_2O(g)$, $\Delta_r H_m^{\ominus} = -483$. $64kJ \cdot mol^{-1}$, 则 $H_2O(g)$ 的 $\Delta_f H_m^{\ominus} =$
kJ•mol ⁻¹ 。当反应达平衡时,压缩混合气体,平衡向 移动;升高温度,平
衡向 移动;恒压下引入惰性气体,平衡向 移动;恒容下引入惰性气体,平
衡移动;加入催化剂,平衡移动(填"是"或"否")。
40. (0,86,0,34)—定温度下,反应 PCl _s (g)—→PCl ₃ (g) + Cl ₂ (g)达到平衡后,维持温度 Fatt TL F 中容 中容 Tatt TL F Tatt TL F TA
度和体积不变,向容器中加入一定量的惰性气体,平衡将移动。

二、选择题

1. (0.91,0.08)对于A(g)+2B(g) —— 3C(g)的反应,若v(B)=1.0×10 3mol·dm 3·s 1,

	11
则用产物 C 表示该反应的反应速率 v 为() .
A. 0.67×10 3 mol • dm 3 • s 1	B. 1.0×10 3 mol • dm 3 • s 1
C. $1.5 \times 10^{-3} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3} \cdot \text{s}^{-1}$	D. $2.0 \times 10^{-3} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3} \cdot \text{s}^{-1}$
2. (0.85,0.21)某反应速率方程是 v	kc*(A)c*(B), 当c(A)减少50%时,v降低至原
来的 1/4; 当 c(B)增大至原来的 2 倍时, v t	曾大至原来的 1.41 倍,则 x,y 分别为()。
A. $x=0.5, y=1$	B. $x=2, y=0.7$
C. $x=2, y=0.5$	D. $x=2, y=2$
3. 已知反应: aA + bB ← → cC + dD. 当	CA、CB 各增大1倍时,该反应的反应速率增大到
原来的 4 倍,则该反应的反应级数等于()。
A. 1 B. 2	C. 3 D. 4
4. 对于基元反应 Λ + 2B → C. 若将	将该反应的速率方程写为如下形式: - dcA dt
$k_{\text{A}}c_{\text{A}}c_{\text{B}}^2$, $-\frac{\mathrm{d}c_{\text{B}}}{\mathrm{d}t}=k_{\text{B}}c_{\text{A}}c_{\text{B}}^2$, $+\frac{\mathrm{d}c_{\text{C}}}{\mathrm{d}t}=k_{\text{C}}c_{\text{A}}c_{\text{B}}^2$, $\parallel k$	A、kB、kc 问的关系正确的是()。
A. $k_{A} = \frac{1}{2}k_{B} = k_{C}$ B. $k_{A} = k_{B} = k_{C}$	$k_{\rm C}$ C. $k_{\rm A} = 2k_{\rm B} = k_{\rm C}$ D. $2k_{\rm A} = k_{\rm B} = k_{\rm C}$
5. (0.76,0.38)2A+2B —— C,速	率方程为 v = kc(A) [c(B)]2,则 A 物质反应级
数为()。	
A. 4 B. 3	C. 1 D. 2
6. 从化学动力学角度,零级反应当反应	Z物浓度减小时,反应速率是()。
A. 与反应物原始浓度呈相反的变化	Ł
B. 随反应物原始浓度的平方根而变	さ化 (1)
C. 随反应物原始浓度的平方而变化	
D. 不受反应物浓度的影响	
7. (0.96,0.09)复杂反应的反应速率取	文决于()。
A. 最快一步的反应速率	B. 最慢一步的反应速率
C. 几步反应的平均速率	D. 任意一步的反应速率
8. 下列各种叙述中,错误的是()。	
A. 质量作用定律适用于基元反应	
B. 在一定条件下,每一化学反应都	
C. 复杂反应的速率方程有时与质量	
D. 复杂反应的每一步反应的速率方	
)——2HI(g),测得速率方程为v-kc(H ₂)c(I ₂),下
列判断可能错误的是()。	
A. 反应对 H ₂ 、I ₂ 来说均是一级反应	
C. 反应一定是基元反应	D. 反应不一定是基元反应
10. 反应速率常数 k 是()。	
A. 量纲为1的常数	
B. 单位为 mol·dm 3·s ⁻¹	

C. 单位为 mol² · dm ³ · s ¹

- D. 温度一定时,与反应级数相关的常数
- 11. 反应 2NO+2H₂ → N₂+2H₂O 分两步进行:
- (1) $2NO+H_2\longrightarrow N_2+H_2O_2$, 慢;
- (2) $H_2O_2+H_2\longrightarrow 2H_2O$, 快。

下列各反应速率方程正确的是(

A. $v = k[c(NO)]^{3/2}c(H_2)$

B. $v = kc(H_2O_2)c(H_2)$

C, $v=k(H_2O_2)[c(H_2)]^2$

D. $v = k[c(NO)]^2 c(H_z)$

12. (0.72,0.25)对于某化学反应,下列哪种情况下反应速率越大(

A. Δ. H[⊕] 越负

B. ∆_rG[⊖] 越负

C. ∆rS[⊕] 越正

D. 活化能 E_a 越小

- 13. 关于活化能的描述正确的是()。
 - A. 活化分子具有的能量就是反应的活化能
 - B. 正逆反应的活化能绝对值相等,符号相反
 - C. 通常情况下,活化能越小,反应速率越慢
 - D. 活化能与反应的历程有关
- 14. 对于催化剂特性的描述,不正确的是(
 - A. 催化剂只能缩短反应达到平衡的时间而不能改变平衡状态
 - B. 催化剂不能改变平衡常数
 - C. 催化剂在反应前后其化学性质和物理性质皆不变
 - D. 加入催化剂不能实现热力学上不可能进行的反应
- 15. 一个气相反应: $mA(g)+nB(g)\Longrightarrow qC(g)$ 达平衡时(
 - A. $\Delta_{\mathbf{r}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus}=0$

B. $J_{p} = 1$

C. $J_{\rho} = K_{\rho}^{\ominus}$

D. 反应物分压和等于产物分压和

16. (0.96,0.06)已知下列反应的平衡常数:

$$H_2(g) + S(s) \Longrightarrow H_2S(g), K_1^{\ominus}$$

 $O_2(g) + S(s) \Longrightarrow SO_2(g), K_2^{\ominus}$

则反应: $H_2(g)+SO_2(g)\Longrightarrow O_2(g)+H_2S(g)$ 的平衡常数为()。

A. $K_1^{\ominus} - K_2^{\ominus}$ B. $K_1^{\ominus} \cdot K_2^{\ominus}$ C. $K_2^{\ominus}/K_1^{\ominus}$ D. $K_1^{\ominus}/K_2^{\ominus}$

17. (0.92,0.11) 下列反应达平衡时,2SO₂(g) + O₂(g) ← 2SO₃(g),保持体积不变,加 入惰性气体 He, 使总压力增加一倍,则()。

A. 平衡向左移动

B. 平衡向右移动

C. 平衡不发生移动

D. 条件不充足,不能判断

18. 乙酸铵在水中存在着如下平衡:

$$NH_3 + H_2O \Longrightarrow NH_4^+ + OH^- K_1$$

 $HAc + H_2O \Longrightarrow Ac^- + H_3O^+ K_2$
 $NH_4^+ + Ac \Longrightarrow HAc + NH_3 K_3$
 $2H_2O \Longrightarrow H_3O^+ + OH^- K_4$

以上四个反应平衡常数之间的关系是()。

A.
$$K_3 = K_1 K_2 K_4$$

B. $K_4 = K_1 K_2 K_3$

C. $K_3 K_2 - K_1 K_4$	D. $K_3K_4-K_1K_2$
19. (0.88,0.26)已知反应 A(g)+2B(l)	— 4C(g)的平衡常数 K [⊖] – 0.123,则反应
2C(g)==1/2A(g)+B(l)的平衡常数 K [⊖] =(
A. 8. 13 B. 2. 85	
20. (0.78,0.46) 某温度时,化学反应 A+	$\frac{1}{2}$ B $\longrightarrow \frac{1}{2}$ A ₂ B 的平衡常数 K 1×10^4 ,那么
在相同温度下,反应 A₂B ⇒ 2A+B 的平衡常	数为()。
A. 1×10^4 B. 1×10^0	C. 1×10^{-4} D. 1×10^{-8}
21. (0.97,0.04)下列反应的平衡常数可以	I 用 $K_p=1/p_{\rm H_2}$ 表示的是()。
A. $H_2(g)+S(g) \Longrightarrow H_2S(g)$	B. $H_2(g)+S(g)\Longrightarrow H_2S(g)$
C. $H_2(g) + S(g) \Longrightarrow H_2S(g)$	D, $H_2(1) + S(s) \Longrightarrow H_2S(s)$
22. 反应 H ₂ (g)+Br ₂ (g) ⇒ 2HBr(g), i	巳知: 800K, K^{Θ} = 3.8 × 10 ⁵ ; 1000K, K^{Θ} =
1.8×10³,则此反应是()。	
A. 吸热反应	B. 放热反应
C. 无热效应的反应	D. 无法确定是吸热反应还是放热反应
23. (0.72,0.22)在一定条件下,一个反应	达到平衡的特征是()。
A. 各反应物和生成物的浓度相等	B. 各物质浓度不随时间改变而改变
$C_* \Delta_r G_m^{\ominus} = 0$	D. 正逆反应速率常数相等
24. 下列说法不正确的是()。	
A. 若标准态下反应 $\Delta_r G_m^{\Theta} < 0$,则标准	t态下反应能正向自发进行
B. 催化剂可提高化学反应的速率	
C. 反应速率常数的大小与反应物及生	三成物的浓度无关
D. 在一定温度下,反应的活化能越大	,反应速率越快
25. (0.80,0.22)反应 Λ(g) ← C(g)(反	应开始时无 C 存在),在 400K 时平衡常数
K [⊖] =0.5。当平衡时,体系总压力为 100kPa 时	,A 的转化率是()。
A. 66.7% B. 50%	C. 33.3% D. 15%
26. 下列叙述中正确的是()。	
A. 反应物的转化率不随起始浓度而变	E Company of the comp
B. 一种反应物的转化率随另一种反应	Z 物的起始浓度而变
C. 平衡常数不随温度变化	
D. 平衡常数随起始浓度不同而变化	
27. (0.89,0.27)某温度时,反应 CaCO₃(s	$CaO(s) + CO_2(g), K^{\Theta} = 0.498$,则平衡
时 CO₂分压为()。	
A. 50.5kPa	B. 49.8kPa

28. 21.8℃,反应 NH₄HS(s)—NH₃(g)+H₂S(g)标准平衡常数 K_p 0.070,平衡时 混合气体的总压是() 。

A. 7.0kPa

C. 71.5kPa

D. 取决于 CaCO₃的量

B. 26kPa C. 53kPa D. 126kPa

29. 已知反应 AB₂(aq) ← A(s) +2B(aq)在某温度下 K^O 0.10, 当总压力为 100kPa

时,若反应从下述情况开始,预计反应能向正方向进行的是(A. 1. 0dm^3 容器中, n_{AB} , $-n_B-1 \text{mol}$

B. 1.0dm³容器中, $n_{AB_2} = 2.0$, $n_B = 0$,4mol

C. 2.0dm³容器中,n_{AB}, -1.0,n_B-0.5mol

D. 2.0dm³容器中, n_{AB} , = n_B = 1 mol

30. 对于一个化学反应,下列说法正确的是()。

A. $\Delta_r S_m^{\odot}$ 越小,反应速率越快 B. $\Delta_r H_m^{\odot}$ 越小,反应速率越快

C. 活化能越大,反应速率越快 D. 活化能越小,反应速率越快

31. (0.97,0.06)已知某化学反应是吸热反应,欲使此化学反应的速率常数和标准平衡 常数都增加,则反应条件是()。

A. 恒温下增加反应物浓度 B. 升高温度

C. 恒温下加催化剂

D. 恒温下改变总压力

32. 已知 3()₂(g)==≥2()₃(g)反应的 Δ,H[⊙]_m = 288.7kJ·mol⁻¹,有利于上述化学反应进 行的条件是()。

A. 高温低压 B. 高温高压 C. 低温低压 D. 低温高压

33. 反应 $A(g) \Longrightarrow B(g) + 2C(g)$ 在 $1 dm^3$ 容器中进行,温度为 T 时,反应前体系压力为 20.26kPa,反应完毕,体系总压力为 40.52kPa,A 的转化率为()。

A. 25% B. 50% C. 75%

D. 100%

34. (0.97.0.13) 某温度时,下列反应已达平衡: C()(g) + H₂()(g) ← C()₂(g) + H₂(g) Δ , $H_{m}^{\Theta} = -41.2 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, 为提高 CO 转化率可采用()。

A. 压缩容器体积,增加总压力 B. 扩大容器体积,减少总压力

C. 升高温度

D. 降低温度

35. (0.97,0.12,研)反应 H₂(g)+Br₂(g) == 2HBr(g)的 K_c=1.86。若将 3mol H₂, 4mol Br₂和 5mol HBr 放在 10dm³烧瓶中,则(

A. 反应将向生成更多的 HBr 方向进行

B. 反应向消耗 H₂的方向进行

C. 反应已经达到平衡

D. 反应向生成更多 Br₂的方向进行

36. (研)下列叙述正确的是()。

A. 在复合反应中,反应级数与反应分子数必定相等

B. 通常,反应活化能越小,反应速率常数越大,反应越快

C. 加入催化剂,使正反应和逆反应的活化能减小相同的倍数

D. 反应温度升高,活化分子数减低,反应加快

37. (研)合成氨反应达到平衡时,有 amol N₂, bmol H₂, cmolNH₃,则 NH₃在反应混合 物中的体积分数应为(

A.
$$\Delta_r S_m^{\Theta} \times 100\%$$

B.
$$\frac{c}{a+b+c} \times 100\%$$

C.
$$\frac{c}{a+b} = 0.5c \times 100\%$$

D.
$$\frac{c}{a+3b-2c} \times 100\%$$

38. (研)分儿步完成的化学反应的总平衡常数	文是()。
A. 各步平衡常数之和	B. 各步平衡常数之平均值
C. 各步平衡常数之差	D. 各步平衡常数之积
39. (研)某一反应的活化能为65kJ·mol-1,	则其逆反应的活化能为()。
A. $65 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$	B. $-65 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$
C. 0.0154kJ • mol ⁻¹	D. 无法确定
40. (研)已知反应 C(s)+H ₂ O(g)→CO(g)	$+H_2(g)$ 的 $\Delta_r H_m^{\Theta} = 131.3 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$,为
增大水煤气的产率,应采取的措施是()。	
A. 增大压力 B. 升高温度	C. 加催化剂 D. 降低温度
三、判断题	
1. (0.79,0.25)质量作用定律是一个普遍的制	规律,适用于任何化学反应。()
2. (0.85,0.14)对于同一化学方程式,反应进	i 度的值与选用反应式何种物质的量变化
进行计算无关。()	
3. (0.96,-0.02)增大系统压力,反应速率-	定增大。()
4. 速率方程中, 若各物质浓度的方次数与方理	程式中对应物质的系数吻合,则该反应一
定是基元反应。()	
5. 任一化学反应的速率方程,都可根据化学员	反应方程式直接写。()
6. (0.93,0.07)所有反应的速率都随时间而改	女变。()
7. 反应速率系数 k 的量纲为 1。()	
8. 对大多数反应而言,升高温度吸热反应的速率	图增大,而放热反应的速率却减小。()
9. 升高温度反应速率加快的主要原因是由于增	加了反应物中活化分子的百分数。()
10. 反应的焓变值越大,反应速率越快。()
11. 反应物浓度增大,反应速率必定增大。()
12. 标准平衡常数等于标准态下达平衡时的原	反应商。()
13. (0.85.0.35)一个化学反应 △rGm 值越负.自	发进行倾向越大,反应速率越快。()
14. 对反应 2A(g) + B(g) ← 2C(g)(Δ _r H _m <	(0)而言,增加压力使 A、B、C 的浓度均增
加,正逆反应速率增加,但正反应速率增加的倍数。	大于逆反应速率增加的倍数,所以平衡向
右移动。()	
15. (0.99, 0.02) 对有气体参与的可逆反应,压	力的改变不一定会引起平衡移动。()
16. 某物质 298K 时分解率为 15%,373K 时分	分解率为30%,由此可知该物质的分解反
应为放热反应。()	
17. 化学平衡发生移动时,标准平衡常数一定	改变。()
18. 恒温下, 当一化学平衡发生移动时, 虽然,	其平衡常数不发生变化,但转化率却会改
变。()	
19. 反应前后分子数相等的反应,改变体系的	总压力对平衡没有影响。()
20. 催化剂只能改变反应的活化能,而不能改	变 Δ _r H [⊖] _m 。 ()
21. 加正催化剂不仅可以加快正反应速率,也	可以加快逆反应速率,还可以提高反应的
产率。()	

22. (0.91, 0.11) 因为 $\Delta_r G_{-}^{\ominus}(T)$ - 2.303 $RT \lg K^{\ominus}$,所以温度升高, K^{\ominus} 减小。(

四、计算题

- 1. 实验表明,反应 2NO(g)+Cl₂(g)—2NOCl(g)满足质量作用定律。
- (1) 写出该反应的速率方程。
- (2) 该反应的总反应级数是多少?
- (3) 其他条件不变,如果将容器的体积增加至原来的2倍,反应速率如何变化?
- (4) 如容器的体积不变,将 N()的浓度增加至原来的 3 倍,反应速率又将如何变化?

2. 反应: O₃ + NO₂ ——O₂ + NO₃,实验测得 25℃ 时浓度和反应速率的数据如下:

实验序号	起始浓度/(mol·dm ⁻³)		生成 O2 的速率/
	NO ₂	O ₃	$(\text{mol} \cdot \text{dm}^{-3} \cdot \text{s}^{-1})$
1	5.0×10^{-5}	1.0×10 ⁻⁵	0.022
2	5.0×10 ⁻⁵	2.0×10^{-5}	0.044
3	2. 5×10^{-5}	2.0×10^{-5}	0.022

- (1) 求对不同反应物的反应级数。
- (2) 计算反应的速率常数。
- (3) 写出反应的速率方程。

- 3. (2015)298K,反应 SbCl₃(g)+Cl₂(g)——SbCl₅(g), $\Delta_f G_m^{\ominus}$ (SbCl₅,g)——334.3kJ•mol⁻¹, $\Delta_f G_m^{\ominus}$ (SbCl₃,g)——301.1kJ•mol⁻¹。(1)(0.68,0.38)计算 298K 时该反应的 K^{\ominus} 。
- (2) (0.30,0.37)298K 时,1.0dm³ 容器中,当 $n(SbCl_3)=n(Cl_2)=0.10mol,n(SbCl_5)=2.00mol$ 时,判断反应进行的方向。

4. (0.43,0.65)已知反应 $CuBr_2(s)$ — $CuBr(s)+1/2Br_2(g)$ 的下列两个平衡态: (1) $T_1=450$ K, $p_1=0.6798$ kPa; (2) $T_2=550$ K, $p_2=67.98$ kPa。 试计算反应的标准热力学数据 $\Delta_r H_m^{\Theta}(298\text{K}), \Delta_r S_m^{\Theta}(298\text{K}), \Delta_r G_m^{\Theta}(298\text{K})$ 及标准平衡常数 $K^{\Theta}(298\text{K})$ 。

5. 已知: 汽车尾气的无害化反应及其相关热力学数据如下:

$$CO(g) + NO(g) \longrightarrow CO_2(g) + \frac{1}{2}N_2(g)$$

 $\Delta_f H_m^{\ominus}/(kJ \cdot mol^{-1}) -110.5 \qquad 90.2 \qquad -393.5$
 $S_m^{\ominus}/(J \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1}) \qquad 197.7 \qquad 210.8 \qquad 213.7 \qquad 191.6$
 $\Re: (1) (0.84, 0.28) \Delta_r G_m^{\ominus};$

(2) (0.66,0.49)K[⊖],并判断自发反应的方向。

^{6.} 已知反应 $2NO(g)+F_2(g)$ \Longrightarrow 2NOF(g), $\Delta_r H = -312$, $96kJ \cdot mol^{-1}$, 298K 时 $K_p^{\ominus}=1.37\times10^{48}$, 求 500K 的 K_p^{\ominus} ,并分析温度对该反应的影响。

7. 10.0dm³容器, H_2 、 I_2 和 HI 混合气体,698K 时反应 $H_2(g) + I_2(g) \leftarrow 2$ HI(g)达平衡,系统中有 0.10mol H_2 、0.10mol I_2 和 0.74mol HI。若保持温度不变,再向容器中加入 0.50mol HI,重新达到平衡时, H_2 、 I_2 和 HI 的分压各是多少?

- 8. 将 1.0mol N₂ O₄ 置于密闭容器,按下式分解: N₂ O₄ (g) → 2NO₂ (g),在 25℃、100kPa 下达平衡,测得 N₂O₄的转化率为 50.2%,计算:
- (1)(0.60,0.61) K^{\odot} 是多少? (2)(0.41,0.68)25°C、1000kPa 达平衡时, N_2 ()4的转化率及 N_2 ()4和 N()2的分压是多少? (3)(0.92,0.19)由计算说明压力对平衡的影响。

68

9. 523K, 等摩尔 PCl₃、Cl₂ 装入 5.0dm³ 容器, 平衡时 p_{PCl₂} 100kPa, K[⊙] 0.767, 求: (1)(0.76,0.34) 开始装入 PCl₃、Cl₂ 的物质的量? (2)(0.66,0.57) PCl₃ 的平衡转化率?

总结与反思

1.	
2	
3	
4	
5	
6.	
7.	
8.	
9	
10.	



酸碱平衡

知识要点自我梳理

1. 质子理论(填空题 1~4; 选择题 1~5; 判断题 1~4)

酸、碱

两性

共轭

2. 弱电解质解离(填空题 5~18; 选择题 6~19; 判断题 5~13; 计算题 1.3.4(1)(3)(6))

K[©]

解离度

稀释定律

pH 近似计算

H₂S 的 pH 计算

H₃PO₄与 PO¾ 的 pH 计算

3. 盐溶液 pH 计算(填空题 19~23; 选择题 20~23; 判断题 14; 计算题 2,4 (2),5)
强酸弱碱盐
强碱弱酸盐
弱酸弱碱盐
4. 酸碱平衡移动(填空题 24~28; 选择题 24~29; 判断题 15~17)
温度影响
同离子效应
盐效应
同离子效应计算
5. 缓冲溶液 (填空题 29~32; 选择题 30~40; 判断题 18~20; 计算题 4(5)(7),7,8,9)
特性
pH
缓冲能力
缓冲范围
配制原则
同步练习
一、填空题
1. 根据酸碱质子理论,CO3 ² 是,其共轭是; [Fe(H ₂ O) ₆] ³⁺ 、
H ₂ PO ₄ 均为,其共轭酸分别是、,共轭碱分别是
2. 酸碱质子理论中的反应均为 ,在水溶液中能够稳定存在的最强碱是 ,最强酸是 。
3. 已知 CN ⁻ (aq)+HSO₄(aq)→HCN(aq)+SO₄ ⁻ (aq),则正反应中酸为,
碱为, 逆反应中酸为, 碱为。 4. 运用酸碱质子理论, 反应 HClO₂(aq) + NO₂(aq) ← HNO₂(aq) + ClO₂(aq) 中, 强

酸是	,其共轭碱是	,弱酸是	,其共轭碱是	0
5.	弱电解质达到解离平衡。	后,生成的离子浓	度之积与未解离弱电解	解质浓度之比称为
	,已	解离物质的量与	总物质的量之比称为	0
其中,前	前者仅受影响,而	后者同时受	影响。	
6.	25℃时, $K_{\rm w}^{\ominus} = 1.0 \times 10^{-1}$	·14 , 100℃时 K ==	5.4×10 ⁻¹³ ,25℃时, <i>F</i>	$\zeta_a^{\ominus}(HAc) = 1.8 \times$
$10^{-5},$	牛且忽略 Ka (HAc)随温	显度的变化,则2	5℃时, K [⊖] (Ac ⁻)=	,100℃时,
$K_{\rm b}^{\ominus}$ (A	c ⁻)= ,后者是前	了者的		
7.	已知 298K 时,浓度为 0.	010mol • dm ⁻³ 的	某一元弱酸溶液的 pH	为 4.00,则该酸的
解离常	数等于;将该酸	溶液稀释后,其p	H 将变,解离质	度α将变
其 K [⊖]	将。			
8.	在相同体积、相同浓度的	J HAc 和 HCl 溶液	返中,所含 ε(H ⁺)	; 若用同一浓度
的 Na()H 溶液分别中和这两种	中酸溶液,则达到	化学计量点时,所消耗	的 Na()H 的体积
	,此时两溶液的 pH	,其中 pH 3	交大的溶液是。	
9.	0. 1mol • dm ⁻³ Na ₃ PO ₄ ?	容液中的全部物种	中有	
该溶液	的 pH(填"大于	"小于"或"等于	")7,3c(Na ⁺)	(填"大于""小于"
或"等于	F") $c(PO_4^{3-}), K_{b1}^{\ominus}(PO_4^{3-})$	=	o	
	. (0.57,0.69)已知 H₂($(H_2C_2O_4) = 5.3 \times$
10-5,5	则 HC₂O- 的 K 分 为	,在 0.1	0mol • dm ⁻³ H ₂ C ₂ O ₄	溶液中,c(C ₂ O ₄ ²⁻)
为				
11	. 二元弱酸(碱)近似看作	一元弱酸(碱)的	条件是	<u> </u>
12	. (研)稀释定律的数学表	达式是	_,适用条件是	
	. 室温 0.20mol·dm ⁻³ H			
1 4	. (研) (0.52,0.57)要使	0.1dm ³ 4.0mol •	dm ⁻³ 的 NH ₃ · H ₂ ()的	的解离度增大1倍,
需加入	水至dm³。			
15	. (0.49.0.43)欲使 1cm³	0.6mol • dm ⁻³ H	HF 溶液解离度增加到原	原来的2倍,应将原
溶液稀	释到cm³。			
16	. pH = 4.00 的强酸性	溶液与 pH = 12	2.00 的强碱性溶液等	序体积混合后 pH
为	o			
	. (0.82,0.41) HX 的解	离常数 K [⊕] (HX	$0 = 6.0 \times 10^{-7}$,在 0.6	mol·dm ⁻³ HX 和
0.9mo	l·dm ⁻³ NaX溶液中的pl	H=		
18	. (0.72,0.39)欲配制 pF	H-9.56 的 NH₄C	1和NH ₃ ·H ₂ ()的混合	冷溶液,配制时需控
制 NH	4Cl和NH3·H2()的物质	质的量浓度比为_	\circ (NH ₃ • H ₂ ()	的 p K_b^{\odot} - 4.74)
19	. 已知 K [⊕] (HAc)=1.8>	$\times 10^{-s}$, K_b^{\ominus} (NH ₃	• $H_zO) = 1.8 \times 10^{-5}$,	NaCl、NH₄Ac 溶液
中,不为	发生水解、水溶液呈中性的	的是;发生邓	、水解、水溶液呈中性的	月是 ,原因
为	0			
20	. CuCl ₂ 为	,水溶液与	性。水解的	的化学方程式是
		,离子方程式为		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
21	. 同浓度 NH, Ac, NaCN	$(NH_4)_2SO_4$, H	Cl、NaOH 溶液中,pH	由大到小的顺序
为		0		

72

22. (0.99,0.04)组成盐的酸或碱越弱,水解程度越。	
23. 除 价金属离子与 弱酸形成的盐完全水解,水解方利	程式用
连接外,其他盐的水解只进行很小一部分,水解方程式用可逆符号连接。	
24. (0.84,0.26)同离子效应使弱电解质的解离度 . 盐效应使弱电解质	的解离
度 ; 低浓度时,后一种效应较前一种效应 得多。	
25. 在氨水中加入 NH₄Cl,NH₃ • H₂O 的解离度 、pH ;	
加入 NaCl, NH3 · H2O 的解离度 、pH ;	
加入 HCl,NH3 · H2O的解离度 、pH ;	
加人 NaOH, NH3 • H2O 的解离度、pH;	
加入 H ₂ O,NH ₃ · H ₂ O 的解离度、pH。	
26. (0. 88, 0. 25) HAc 在等浓度 NaCl、NaAc、H2() 中解离度的大小M	页序 为
。 27. 在 0.10mol·dm ⁻³ HAc溶液中,若不考虑水,则浓度最大的物种是	_,浓度
最小的物种是。加入少量的 NH₄Ac(s)后, HAc 的解离度将,这	种现象
叫作。	
28. 实验室配制 SnCl₂溶液时,必须先使其溶于少量后再稀释至所需浓	坡度,这
是由于。	
29. 常见的缓冲对类型为、、、、、、、、、	,
缓冲溶液中必存在,且其必为酸碱对,其中为抗碱	成分,
为抗酸成分。	
30. 缓冲溶液的缓冲范围可表示为,缓冲比为	,且
当缓冲比为时,缓冲能力最强,距之越远,缓冲能力越。	
31. 欲用磷酸盐配制缓冲溶液,若以 Na ₂ HPO。为酸,缓冲对是	_,可配
制成 pH 为 至 的缓冲溶液; 若以 Na ₂ HPO 为碱,缓冲	
,可配制 pH 为至的缓冲溶液。(已知 H ₃ PO ₄ :	$K_{\mathrm{al}}^{\ominus} =$
7. 1×10^{-3} , $K_{a2}^{\odot} = 6$. 3×10^{-8} , $K_{a3}^{\odot} = 4$. 2×10^{-13})	
32. 缓冲溶液 pH 主要由或决定,但在一定范围内可由	
微调。	
二、选择题	
1. 根据酸碱质子理论,下列各组物质均可为酸的是(),均可为碱的是(),既均
可为酸、又均可为碱的是()。	
A. HS^- , HAc , NH_4^+ , Na^+ B. HSO_4^- , H_2O , HPO_4^{2-} , $H_2PO_4^-$	
C. $HF_1NH_4^+$, H_2SO_4 , H_3O^+ D. PO_4^{3-} , F^- , CO_3^{2-} , OH^-	
2. (研)(0.90,0.07)根据酸碱质子理论,下列说法正确的是()。	
A. 同一种物质不能同时起酸和碱的作用	
B. 酸只能为中性物质	
C. 碱可以是阳离子	
D. 碱性溶液不含 H+	

3.	根据酸碱质子理论,下列叙述中不正确的	的是()。	
	A. 化学反应的方向是强酸与强碱反应生	生成弱酸和弱碱	
	B. 没有盐的概念		
	C. 酸越强,其共轭碱也越强		
	D. 解离反应、水解反应及中和反应均为	质子转移反应	
4.	(研)若酸碱反应 HA+BHB+A-	的 $K^{\Theta} = 10^{-4}$,则酸性	E().
	A. HB强于 HA	B. HA强于 HB	
	C. HA 等于 HB	D. 无法比较	
5.	(研)下列各物种中,属于 N2 H5 的共轭研	咸的是()。	
	A. N ₂ H ₄ B. N ₂ H ₅ OH	C. $N_2 H_6^{2+}$	D. NH_3
6.	在 H2S 饱和水溶液中,下列浓度关系正	确的是()。	
	A. $2c(S^{2-}) \approx c(H^+)$	B. $c(HS^-) \approx c(HS^-)$	· I +)
	C. $c(H_2S) \approx c(H^+) + c(HS^-)$	D. $c(S^{2-}) \approx c(H)$	₂ S)
7.	下列说法不正确的是()。		
	A. 用 NaOH 中和 pH 相同、体积相等的	h HAc 和 HCL 所需!	NaOH 的量相等
	B. 用 HCl 溶液中和 pH 相同、体积相等	的 Ba(OH)2和 NaO	H,所需 HCl 的量相等
	C. 用 NaOH 中和物质的量浓度相同、	体积相等的 HAc 和	HCl,所需 NaOH 的量
	相等		
	D. 用 HCl 中和物质的量浓度和体积相	同的 KOH 和氨水所	需 HCl 的量相等
8.	下列叙述中正确的是()。		
	A. 电解质的解离度表示该电解质在溶液	夜中解离程度的大小	
	B. 电解质在溶液中都是全部解离的。故	解离度为 100%	
	C. 浓度为 1×10 ⁻⁹ mol·dm ⁻³ 的盐酸溶	液,pH=9	
	D. 中和等体积 pH 相同的 HCl 及 HAe	溶液,所需的 NaOH	的量相同
9.	(0.88.0.24)将 0.10mol·dm ⁻³ HAc 力	加水稀释至原体积的	2 倍时,其 H*浓度和
pH 变	化趋势各为()。		
	A. 增加、减小 B. 减小、增加	C. 增大、增大	D. 减小、减小
10). (0.77,0.02)稀释草酸溶液,草酸根的溶	皮度将() 。	
	A. 增大 B. 不变	C. 减小	D. 不确定
11	. H ₂ S 水溶液中,浓度最大的是()。		
	A. H^{+} B. S^{2-}	C. HS	D. H ₂ S
12	2. 弱酸的强度主要与()有关。		
	A. 浓度 B. 解离度	C. 解离常数	D. 溶解度
13	B. (研)将物质的量浓度相等的 NaOH 和	HAc 溶液等体积混	合后,有关离子物质的
量浓度	间必存在的关系是()。		
	A. $c(Na^+) > c(Ac^-) > c(H^+) > c(OH)$		
	B. $c(Na^+) > c(Ac^-) > c(OH^-) > c(COH^-) $		
	C. $c(Na^+)-c(Ac^-)>c(OH^-)>c(H$	[†)	
	D. $c(Na^+)-c(Ac^-)>c(H^+)>c(OH^+)$	()	

离成离,	子,该溶液的浓度约为	mol • dm 3		
	A. 0.01	B. 0.10	C. 1.0	D. 2.0
15.	(0.78.0.40)已知 0.	.01mol·dm ⁻³ 的弱酸	沒HA溶液有1%的解	肾离 ·它的解离常数约
为()。			
	A. 10^{-2}	B. 10^{-6}	C. 10^{-4}	D. 10^{-5}
16.	某水溶液(25℃)pH >	为 4.5,则此水溶液中()H 的浓度(单位: mol	· dm 3)为()。
	A. $10^{-4.5}$	B. 10 ^{4.5}	C. $10^{-11.5}$	D. $10^{-9.5}$
17.	下列溶液中,pH最	小的是()。		
	A. 0.010mol • dm	-3 HCl	B. 0.010mol • dm	$^{-3}$ H_2 SO_4
	C. 0.010mol • dm	³ HAc	D. 0.010mol • dm	$^{-3}$ H_2 C_2 O_4
18.	已知 0.010mol • dn	n-3某一元弱酸的 pH	=4.55,则可推得该面	俊 K [⊕] 为()。
	A. 5.8×10^{-2}	B. 9.8×10^{-3}	C. 7.9×10^{-8}	D. 8.6×10^{-7}
19.	(0.69,0.25)已知 0), 1mol·dm ⁻³ 一元身	弱酸 HR 的 pH=4.	0,则 0.1mol·dm ⁻³
NaR 溶剂	夜的 pH 是()。			
	A. 9.0	B. 10.0	C. 11.0	D. 12.0
20.	(0,88,0,17)下列关	于盐类水解的论述不	正确的是()。	
	A. 弱酸弱碱盐水桶	7,溶液呈中性		
	B. 多元弱酸盐的水	解是分步进行的		
	C. 加碱可以抑制弱	酸盐的水解		
	D. 盐溶液越稀,越	易水解		
21.	配制 SbCl ₃ 水溶液的	力正确方法应该是() 。	
	A. 先称量 SbCl ₃ 問	体于烧杯中,加入适量	直的水,加热搅拌溶解	
	B. 先称量 SbCl ₃ 固	体于烧杯中,加入适量	量盐酸,加热搅拌溶解	•再补加适量的水
	C. 先在水中加入足	量 HNO3,再加入 Sb	Cl。同体溶解	
	D. 先把 SbCl ₃ 加入:	水中,再加 HCl 溶解		
22.	浓度均为 0.10mol	• dm ⁻³ 的 NH₄Cl、	NaCN、NH ₄ CN溶液	PH由大到小的顺
序是()。			
	A. NH ₄ Cl>NaCN	>NH ₄ CN	B. NaCN>NH ₄ Cl	>NH₄CN
	C. NaCN>NH ₄ CN	l>NH₄Cl	D. NH ₄ Cl>NH ₄ C	N>NaCN
		•		NaC,NaD(A,B,C,D)
都为弱酮	梭根),则各对应酸在	同 c 、同 T 时,解离度	最大的酸是()。	
	A. HA	B. HB	C. HC	D. HD
	(0.97,0,22)在稀 H	IAc 溶液中,加入等物	仍质的量的固体 NaAd	c,混合溶液中不变的
量是()。			
	A. HAc 的解离度		B. HAc 的解离平衡	新常数
	C. pH		D. OH ⁻ 的浓度	
25.		溶液中,HAc 解离度	最大的是()。	
	A. 0. 1mol • dm 3	NaAc		

14. (研)(0.83,0.25)恒温下,某种溶液的一级解离常数约为1.7×10°,并有1.3%解

	B. 0.1mol·dm "KCl与 0.2mol·dm	³ NaCl 混合液	
	C. 0.2mol • dm 3 NaCl		
	D. 0.1mol·dm ⁻³ NaAc和 0.1mol·d	m 3 KCl 混合液	
26.	在下列溶液(设浓度相等)中,HAc解离	度最大的是()。	
	A. HCl B. NaAc	C. H ₂ O D. NaCl	l
27.	为了使 NH3的离解度增大,应采用的方	法中较显著的为()。	
	A. 增加 NH ₃ 的浓度	B. 减小 NH ₃ 的浓度	
	C. 加入 NH₄Cl	D. 加入 NaOH	
28.	根据平衡移动原理,在 0.10 mol·dm 3	HAc 溶液中,下列说法不正确的	是()。
	A. 加入浓 HAc,由于反应物浓度增加,	,平衡向右移动,结果 HAc 解离度	E 增大
	B. 加入少量 Na()H 溶液,因为发生中	和反应,平衡向右移动,结果 H.	Ac 解离度
	增大		
	C. 用水稀释解离度增大		
	D. 加入少量 HCl 溶液,因为发生同离子	子效应, HAc 的解离度减少	
29.	0.10mol·dm ⁻³ HAc在 0.10mol·dm	-3NaAc中的解离度为()。	
	A. $10K_a^{\Theta}\%$ B. $1000K_a^{\Theta}\%$	C. $100K_*^{\Theta}\%$ D. $K_*^{\Theta}\%$	6
30.	(0.92,0.09)下列各组混合液,可用作缓	设冲溶液的是()。	
	A. 0.2mol·dm ⁻³ HCl与 0.1mol·dm	-3 NH ₃ • H ₂ O 等体积混合	
	B. 0.1mol·dm ⁻³ HAc与 0.2mol·dm	□3NaOH 等体积混合	
	C. 0.2mol·dm ⁻³ HAc与 0.1mol·dm	n-3 NaOH 等体积混合	
	D. 0.1mol·dm ⁻³ HCl与 0.2mol·dm	-3 NaOH 等体积混合	
31.	(0.84,0.16)下列哪种溶液可用作缓冲;	溶液()。	
	A. HAc+HCl(少量)	B. HAc+NaOH(少量)	
	C. HAc+NaCl (少量)	D. HAc+KCl(少量)	
32.	用纯水将下列溶液稀释 10 倍时,其中 p	H 变化最小的是()。	
	A. 0. 1mol • dm ⁻³ HAc		
	B. 0.1mol • dm ⁻³ NH ₃ • H ₂ O		
	C. 0.1mol • dm ⁻³ NaAc		
	D. $0.1 \text{mol} \cdot \text{dm}^{-3} \text{ HAc} + 0.1 \text{mol} \cdot \text{dm}$	^{−3} NaAc	
33.	下列溶液中缓冲能力最大的是()。		
	A. 0. 1dm³0. 10mol·dm⁻³ 氨水		
	B. 0.1dm ³ 0.10mol • dm ⁻³ NH ₄ Cl		
	C. 0.5dm³0.10mol·dm⁻³氨水与0.1d	lm³0.50mol•dm⁻³NH₄Cl混合剂	夜
	D. 0.5dm³0.20mol·dm⁻³氨水与0.1d	dm³0.20mol•dm⁻³NH₄Cl混合剂	夜
34.	将等体积等浓度的 K2C2O4和 KHC2O4	水溶液混合后,溶液的 pH 等于() 0
	A. $pK_{a1}^{\Theta}(H_2C_2O_4)$	B. $pK_{a2}^{\ominus}(H_2C_2O_4)$	
	C. $\frac{1}{2}(pK_{al}^{\ominus}+pK_{a2}^{\ominus})$	D. $pK_{sl}^{\ominus} - pK_{sl}^{\ominus}$	
	2		
35.	用 HSO_3 [$K_a^{\ominus}(HSO_3)$ 6.2×10 8]系	TSO 。 配制的缓冲溶液的 pH 范	围()。

36. (0.88,0.37) 欲配制 pH-6.50 的缓冲浴	攸, 最好选用()。
A. $(CH_3)_2 AsO_2 H (K_s^{\Theta} - 6.40 \times 10^{-7})$	B. ClCH ₂ COOH $(K_*^{\ominus} - 1.40 \times 10^{-3})$
C. $CH_3COOH\ (K_*^{\ominus} = 1.76 \times 10^{-5})$	D. HCOOH $(K_*^{\ominus} = 1.77 \times 10^{-4})$
37. (研) (0.68,0.65)已知 H ₂ CO ₃ : K [⊕] ₃ = 4.	4×10 ⁻⁷ ,K♥=5.6×10 ⁻¹¹ ,欲配制 pH=
9.95 的缓冲溶液,应使 NaHCO3和 Na2CO3的物质	的量之比为()。
A. 2:1 B. 1:1	C. 1:2 D. 1:3. 9×10^{-3}
38. (0.10,0.05)将 0.01mol Na()H 加到下列	溶液中, NaOH溶解后,溶液的 pH 变化
最小的是()。已知 $K^{\ominus}_*(HAc) = 1.8 \times 1$	0^{-5} , $H_3 PO_4$: $K_{al}^{\ominus} = 7$. 1×10^{-3} , $K_{al}^{\ominus} = 1$
6.3 \times 10 ⁻⁸ , K_{a3}^{Θ} = 4.8 \times 10 ⁻¹³ .	
A. 0.10dm ³ 0.01mol • dm ⁻³ H ₃ PO ₄	B. 0.10dm ³ 0.01mol • dm ⁻³ HNO ₃
C. 0.10dm ³ 0.2mol • dm ⁻³ HAc	D. 0.10dm ³ 0.2mol • dm ⁻³ HNO ₃
39. (研)已知 H_3 PO ₄ : $K_{al}^{\ominus} = 7.1 \times 10^{-3}$, $K_{al}^{\ominus} = 7.1 \times 10^{-3}$	6.3×10^{-8} , $K_{a3}^{\ominus} = 4.8 \times 10^{-13}$ 。 Na ₂ HPO ₄ 和
Na ₃ PO ₄ 固体溶解在水中,其物质的量浓度相同,这	时溶液的 $c(H^+)$ 应是()。
A. 7.1×10^{-3} B. 6.3×10^{-8}	C. 4.8×10^{-13} D. 4.3×10^{-10}
40. (0.52,0.46)已知 H ₃ PO ₄ : K _{al} = 7.1×10	$K_{a2}^{\ominus} = 6.3 \times 10^{-8}, K_{a3}^{\ominus} = 4.8 \times 10^{-13}$
由 HPO4PO4-组成缓冲溶液,缓冲能力最大时	pH=($)$
A. 2.1 B. 7.2	C. 7.2 ± 1 D. 12.3
All Rudges are	
三、判断题	
1. (0.95,0.09)—种酸的酸性越强,其共轭碱	的碱性也越强。()
2. 在 H ₂ S 水溶液中共存 H ₂ S-HS ⁻ 、HS ⁻ -S ²⁻	、H ₂ S-S ²⁻ 三种共轭酸碱对。()
3. PO₄ 的碱性比 HPO₄ 的强。()	
4. 多元弱酸中的共轭关系是: $K_{\alpha}^{\square} \times K_{\alpha}^{\square} = K_{\alpha}^{\square}$	$K_{\mathfrak{A}}^{\ominus} \times K_{\mathfrak{A}}^{\ominus} = K_{\mathfrak{w}}^{\ominus} . $ ()
5. 氨水的浓度越小,解离度越大,因此溶液中	()H-浓度也越大。()
6. 将氨水和 NaOH 溶液的浓度各稀释为原来	的 1/2,则两种溶液中 c(H ⁺)分别减小为
原来的 1/2。()	
7. (0,70,0.16) 1.0×10 ⁻⁵ mol • dm ⁻³ HCN 中,c(I	$\mathbf{H}^+) = \sqrt{c}\mathbf{K}_{\mathbf{a}}^{\ominus} = \sqrt{4.93 \times 10^{-10} \times 1.0 \times 10^{-5}} =$
7.0×10 ⁻⁸ mol·dm ⁻³ ,因此呈碱性。()	
8. 两种酸的水溶液的 pH 相同,则这两种酸的)浓度必相同。()
9. 相同温度下,纯水及 0.1mol·dm 3HCl、0	.lmol·dm 3Na()H中,水的离子积都相
同。()	
10. 麻黄素(C ₁₀ H ₁₅ NO)是一种一元弱碱,常用	引作充血药物,室温时其 K♡-1.4×10 4,
而 K [⊕] (NH ₃ • H ₂ O)=1.8×10 ⁻⁵ ,所以其碱性强于	·氨水。()
11. 因为氢氟酸的解离度大于醋酸的解离度,	因此氢氟酸的酸性强于醋酸。()
12. (1.00,0.00)在一定温度下,改变溶液的 [H,水的离子积不变。()
13. 1.0×10 5 mol·dm 3的盐酸溶液冲稀 10	00 倍,溶液的 pH 等于 8.0。()
14. 水溶液呈中性的盐必为强酸强碱盐。()

A. 10~12 B. 6.2~8.2 C. 2.4~4.0 D. 2~4

- 15. (0.91,0.17) HAc 溶液中加入 HCl,因同离子效应, HAc 的解离度减小,溶液的 pH 增加。()
 - 16. HAc 溶液中,加入 NaAc 会使 K_a (HAc)减小。()
- 17. (0.97,0.09)盐效应时,因弱电解质解离平衡右移,解离度增大,因此解离平衡常数增大。()
 - 18. (0.50,0.30)缓冲对必为共轭酸碱对,其中共轭酸必为抗碱成分。()
- 19. (0.92,0.14)有一个由 $H\Lambda_{c-}\Lambda_{c}$ 组成的缓冲溶液,若溶液中 $c(H\Lambda_{c})>c(\Lambda_{c-})$,则该缓冲溶液抵抗外来酸的能力大于抵抗外来碱的能力。()
- 20. (0.90,0.07)将 20cm³ 0.1mol·dm⁻³ HAc 与 10cm³ 0.1mol·dm⁻³ NaAc 混合,因为此时 HAc、NaAc 浓度相等,所以 pH=pK♀ (HAc)。()

四、计算题

1. (研)计算 0.050mol • dm⁻³HCl() 溶液中 c(H⁺)、c(OH⁻)、c(ClO⁻)及溶液的 pH。(已知 K_a[⊕](HClO)=2.9×10⁻⁸)

78

- 2. 计算溶液 pH。已知 K_s^{\ominus} (HCN) = 6.2×10 ¹⁰, K_s^{\ominus} (H₂C₂O₄) = 5.4×10 ², K_{ss}^{\ominus} (H₂C₂O₄)=5.3×10 ⁻⁵。
 - (1) 0.10mol dm⁻³NaCN;
 - (2) 0.10 $mol \cdot dm^{-3}K_2C_2O_{4a}$

3. 计算饱和 H_2S 溶液中 H^+ 、 HS^- 、 S^{2-} 、 H_2S 的浓度及溶液的 pH 和 H_2S 的解离度。 (已知 $K_{\square}^{\square} = 1.0 \times 10^{-7}$, $K_{\square}^{\square} = 1.0 \times 10^{-13}$)

- 4. (研)计算下列各混合液的 pH。 K_a^{\ominus} (HAc)=1.8×10⁻⁵, K_b^{\ominus} (NH₃ · H₂O)=1.8×10⁻⁵, K_{a1}^{\ominus} (H₂C₂O₄)-5.4×10⁻², K_{a2}^{\ominus} (H₂C₂O₄)-5.3×10⁻⁵。
 - (1) 0.50mol·dm⁻³ HAc 0.20dm³与 0.50mol·dm⁻³NaOH 0.30dm³;
 - (2) 0.20mol·dm⁻³ HAc 0.050dm³与 0.20mol·dm⁻³ NaOH 0.050dm³;
 - (3) 0.20mol·dm⁻³ NH₄Cl 0.050dm³与 0.20mol·dm⁻³ NaOH 0.050dm³;
 - (4) 0.20mol·dm⁻³0.050dm³ NH₄Cl与 0.20mol·dm⁻³ NaOH 0.025dm³;
 - (5) 1.0mol·dm⁻³ H₂C₂O₄0.020dm³与 1.0mol·dm⁻³ NaOH 0.030dm³;
 - (6) (0.66,0.56) 0.1mol·dm⁻³ HCl与 0.1mol·dm⁻³ NH₃·H₂O等体积混合;
 - (7) (0.79,0.59) 0.2mol·dm⁻³ HAc与 0.1mol·dm⁻³ NaOH 等体积混合。

^{5. (0.76,0.42)} 计算 0.10 mol·dm⁻³ NH₄Cl 溶液的 pH,已知 NH₃·H₂O 的 K = 1.8×10⁻⁵。

6. (研) (0.64,0.65)在 0.05mol·dm ³KHC₂O₄溶液中加入等体积的 0.1mol·dm ³K₂C₂O₄溶液后,求混合液的 pH。(已知 K္□(H₂C₂O₄) 5.4×10 ², K □(H₂C₂O₄) 5.3×10 ⁵)

7. (研)怎样用 1.0dm ³ 0.10mol • dm ³ Na₂ H₂ PO₄ 和 Na₂ HPO₄ 固体 • 配制 pH 7 的缓冲溶液? (已知 H₃ PO₄ : K₃ = 7.1×10⁻³ , K₂ = 6.3×10⁻⁵ , K₃ = 4.8×10⁻¹³)

- 8. 今有 : 种酸(CH₃)₂As₂O₂H、ClCH₂COOH、CH₃COOH、它们的标准解离常数分别 为 6. 4×10⁻⁷、1. 4×10⁻⁵、1. 8×10⁻⁵,问:
 - (1) 欲配制 pH=6.50 的缓冲溶液,选用何种酸最佳?
 - (2) 欲配制 1dm³上述溶液,需该酸与 NaOH 的质量比为多少?

- 9. 1.0dm³含 0.10mol HAc 和 0.10mol NaAc 的混合液,已知 pK* -4.75,求:
- (1) 混合液的 pH;
- (2) 加人 0.01mol 盐酸(总体积不变)溶液的 pH;
- (3) 加入 0.01mol NaOH(总体积不变)溶液的 pH;
- (4) 加水 1dm3后溶液的 pH。

总结与反思

1.	
2.	
3.	
4.	
5.	
6.	
7.	
8.	
9.	
10.	



沉淀溶解平衡

知识要点自我梳理

1. 溶解度(填空题 1~8; 选择题 1~8; 判断题 1~9; 计算题 1,2)
s(单位)
溶度积常数
二者关系
2. 影响因素(填空题 9~15; 选择题 9~19; 判断题 10~16; 计算机 3,4)
温度
同离子效应
盐效应
其他
3. 溶度积规则(填空题 16~26; 选择题 20~29; 判断题 17~21; 计算题 5~8)
I = K

沉淀生成		_
沉淀完全		_
4. 沉淀溶解		
多重平衡		_
判断方法		
5. 分步沉淀		
分离条件		
先沉淀依据		
沉淀转化		

同步练习

一、填空题

1. 1	ldm³饱和溶液中溶有	的量称为溶解度,溶解度小	于g的物质称为
难溶物。	BaSO。为难溶物,且在溶液	中解离,故称为_	电
解质。			
2.	歷红色的锑酸铅 Pb₃(Sb()₄)₂点	是一种难溶强电解质,常用作	绘制油画的颜料,锑酸铅
在水中落	容解解离的离子方程式为		溶度积常数表达式
为	o		
	沉淀溶解平衡时,正反应速率_		由能变0,离子
积	溶度积。(填"大于""等于"	'或"小于")	
4.	下列难溶电解质的溶度积常数	(表示式分別为 K [⊕] _{sp} (BaS) =	<u> </u>
$K_{sp}^{\ominus}(\mathrm{PbC}$	$Cl_2) = \underline{\hspace{1cm}},$	$K_{sp}^{\ominus}(Ag_2CrO_4) = \underline{\hspace{1cm}}$	a
5. ((研) (0.76.0.43) 已知 Ag ₂ Cr() ₄ 的	り K [○] - 1.12×10 12.则其溶解	度为 mol·dm³,
饱和溶液	ğ中 Ag ⁺ 的浓度为m	ol·dm ⁻³ ,CrO ₄ ²⁻ 的浓度为_	mol • dm ⁻³ 。
6.	(0.78,0.44) PbI2在水中的溶体	解度为 1.2×10 ⁻³ mol·dm	³ ,其 K ^O =。
7. 2	在 CaCO ₃ ($K_{sp}^{\ominus} = 4.9 \times 10^{-9}$),	CaF ₂ ($K_{\rm sp}^{\Theta} = 1.5 \times 10^{-10}$),	$Ca_3 (PO_4)_2 (K_{sp}^{\Theta} = 2.1 \times$
10 ⁻³³)的	」饱和溶液中,Ca2+浓度由大到	小的顺序是	
8.	(研)已知 Sn(OH)2, Al(OH)	3,Ce(OH)₄的 K [⊙] 分别为 5	5.0×10^{-27} , 1.3×10^{-33} ,
2.0×10	28,则它们的饱和溶液的 pH	由小到大的顺序是	0
9.	同离子效应为在难溶电解质落	ទ液中加入与之	的离子,结果使其

$K_{ ext{sp}}^{\ominus}$	溶解度	,而且增加电荷数	的离子,溶解度减小的	り更
显著	0			
	10. (0.84,0.26)盐效	应为在难溶电解质溶液中	加入与之 的离子	,结
果使	其溶解度,K	atoo		
	11. 向 AgI 饱和溶液。	中:(填"变大""变小"或"	不变")	
	(1) 加入固体 AgNO ₃	,则 $c(I^-)$, $c(Ag$	+)	
	(2) 若改加更多的 Ag	$I, 则 c(Ag^+)$ 将	$c(\mathbf{I}^{-})$.	
	12. (研)已知 K [⊖] _{sp} (Pl	pI_2) 7.1×10 9.Pb I_2 溶	F 0.01 mol·dm 3KI 溶液,其溶解原	王为
	mol • dm ⁻³ .			
	13. AgCl(s)在(1)水、	(2)0.01mol • dm ⁻³ CaCl	z 溶液、(3)0.01mol·dm ⁻³ NaCl溶	液、
(4)0	. 05mol • dm ⁻³ AgNO ₃	溶液中,溶解度最大的是	,最小的是。	
	14. PbSO ₄ 中加入 Na	a ₂ S() ₄ ,可发生同离子效	应和盐效应。当加入量较少时,则	·门以
	效应为主,将导致	[PbSO₄的溶解度	_; 而加入量较大时,则以	女应
为主	,将导致 PbSO₄的溶解	序度。		
			衡时,该溶液为溶液,溶液	
[c(C	a^{2+})/ c^{Θ}]和[$c(CO_3^2)$)/c [○]]的乘积1	Co (CaCO3)。当加人少量 Na2 CO3	(s)
后,C	aCO ₃ 的溶解度将	,这种现象称为	。当加入少量 NaCl	(s)
后,C	aCO。的溶解度将	,这种现象称为	0	
	16. 沉淀完全的标准	能是	,两种离子完全分离的判断标	下准
是			o	
	17. 沉淀的转化即为_		,转化的条件是	•
			mol·dm ⁻³ K ₂ CrO ₄ 混合溶液中,逐淌	
人A	gNO ₃ 溶液,首先产生	的沉淀是	。已知 $K_{sp}^{\ominus}(AgCl)=1.77$	7 ×
10-10	$K_{sp}^{\ominus}(Ag_2CrO_4)=1.$	12×10^{-12} .		
	19. AgCl 的溶度积等	于 1.8×10 ⁻¹⁰ ,在 c(Cl ⁻)	为 6.0×10 ⁻³ mol·dm ⁻³ 的溶液中升	F始
生成	AgCl 沉淀时 c(Ag+)	是	_mol • dm ⁻³ .	
	20. (研)某溶液中含有	f Ag *、Pb ² *、Ba ² *离子。	浓度均为 0.10 mol · dm - 3,往溶液中	户滴
K ₂ C ₁	·O。试剂,各离子开始	台沉淀顺序为	。已知 K [⊖] (Ag₂CrO₄)) =
1.1>	$\langle 10^{-12}, K_{\rm sp}^{\ominus}({ m BaCrO_4}) \rangle$	$=1.8\times10^{-10}$, $K_{\rm sp}^{\ominus}$ (PbCrC	(2.8×10^{-13})	
	21. 由 ZnS 转化为 Cu	S 的平衡常数应表示为	<u> </u>	
	22. 反应 Na ₂ S+Ag ₂ ($CrO_4 \longrightarrow Ag_2S + Na_2CrO_4$	的离子方程式是	,
标准	平衡常数为	,反应方向	是自向。(用"左	"或
"右"	表示)(K [⊕] _{sp} (Ag ₂ Cr() ₄)	-1.12×10^{-12} , $K_{\rm sp}^{\odot}(\Lambda g_2)$	$(8) - 1.6 \times 10^{-49})$	
	23. 欲使沉淀溶解,需	设法降低		主中
的某	离子生成或_	D		
	24. 在 CaCO₃沉淀中力	加人 HCl 溶液,现象为	,其离子反应式	门为
		,这种现象称	为沉淀的酸溶解,其实质是生	成
7_				
	25. (研) BaCO3与 HA	Ac 反应的平衡常数为-	。(已知 BaCO ₃ 的	勺溶

度积常数为 K_{sp}^{\ominus} , HAc及 H_2CO_3 的一、二级解离常数分别为 K_s^{\ominus} 、 K_s^{\ominus} 、 K_s^{\Box}

26. (0.71,0.55)某硫酸铜溶液里 Cu2+的浓度为 0.020mol·dm3,如果生成氢氧化铜 $(K_{sp}^{\Theta} 2.2 \times 10^{-20})$ 沉淀, 应调整溶液的 pH 使之大于 。欲使铜离子沉淀完全, 应 使溶液的 pH 大于

二、选择题

- 1. 向 AgCl 饱和溶液中加水,下列叙述正确的是(
 - A. AgCl 的溶解度增大,K®不变
 - B. AgCl 的溶解度、K[⊕]均不变
 - C. AgCl的 K[⊖]增大,溶解度不变
 - D. AgCl 的溶解度、K[⊕]均增大
- 2. Sr₃(PO₄)₂的溶度积 K[⊕] 表达式是()。

A,
$$K_{sp}^{\ominus} = c(Sr^{2+}) c(PO_4^{3-})$$

B.
$$K_{sp}^{\Theta} = c(3Sr^{2+}) c(2PO_4^{3-})$$

C.
$$K_{sp}^{\Theta} = \left[\frac{c(\operatorname{Sr}^{2+})}{c^{\Theta}}\right]^{3} \left[\frac{c(\operatorname{PO}_{4}^{3-})}{c^{\Theta}}\right]^{2}$$

D.
$$K_{sp}^{\ominus} = c(Sr_3^{2+}) c[(PO_4)_2^{3-}]$$

- 3. 下列说法中错误的是(
 - A. 温度一定时, 当溶液中 Ag⁺和 Cl⁻浓度的乘积等于 K[⊕]值时, 此溶液为 AgCl 饱 和溶液
 - B. 向饱和 AgCl 水溶液中加入 KI,则白色 AgCl 沉淀转化为 AgI 沉淀,即 AgCl 溶 解,说明 K[⊕]_{sp}(AgCl)值增大
 - C. 虽然 AgI 溶液导电能力很弱,但其仍为强电解质
 - D. 温度一定,则 $\Lambda g Cl$ 饱和溶液中, Λg^{+} 和 Cl^{-} 浓度的乘积是一个常数
- 4. Fe₂S₃的溶度积 K[⊕] 与溶解度 s 之间的关系为(

A.
$$K_{n}^{\ominus} = s^2$$

B.
$$K_{\pi}^{\Theta} = 5s^2$$

C.
$$K_{-}^{\Theta} = 81s^{3}$$

A.
$$K_{sp}^{\ominus} = s^2$$
 B. $K_{sp}^{\ominus} = 5s^2$ C. $K_{sp}^{\ominus} = 81s^3$ D. $K_{sp}^{\ominus} = 108s^5$

- 5. (研) (0.71, 0.47) 已知 $K_{sp}^{\Theta}(Ag_3PO_4) = 8.7 \times 10^{-17}$, 其在水中的溶解度 s =() mol • dm⁻³ .
 - A. 9.7×10^{-5} B. 4.2×10^{-5} C. 1.3×10^{-4} D. 7.3×10^{-5}

- 6. (0.67, 0.55) 已知 298K 时, $K_p^{\circ}(SrF_z) = 2.5 \times 10^{-9}$,则此时 SrF_z 饱和溶液中, $c(\mathbf{F}^-)$ 为()。
 - A. $5.0 \times 10^{-5} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$
- B. 3. $5 \times 10^{-5} \text{ mol } \cdot \text{dm}^{-3}$
- C. 1. $4 \times 10^{-3} \text{ mol } \cdot \text{dm}^{-3}$
- D. 1. $7 \times 10^{-3} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$
- 7. 已知 $K_{sp}^{\Theta}(AB) 4.0 \times 10^{-10} \cdot K_{sp}^{\Theta}(A_2B) 3.2 \times 10^{-11}$,则二者在水中的溶解度关系 为()。
 - A. $s(AB) > s(A_2B)$

B. $s(AB) < s(A_2B)$

C. $s(AB) = s(A_2B)$

- D. 不确定
- 8. 定温度时 Zn(OH)₂饱和溶液的 pH 8.3.则此时 Zn(OH)₂的 K □ 为()。

- A. 8.0×10^{-18} B. 4.0×10^{-18} C. 3.2×10^{-17} D. 4.0×10^{-12}
- 9. (研) (0.63,0.30) 容器内壁覆盖有 CaSO4,加入 1.5mol·dm Na2CO3溶液 1.0dm³,由 CaSO₄转化成 CaCO₃的 Ca²⁺质量为()。(K[⊕]_{sp}(CaCO₃)=2.8×10°,

 $K_{so}^{\Theta}(\text{CaSO}_4) = 9.1 \times 10^{-6}, M_{Ca} = 40)$ A. 2.4×10^{2} g B. 4.8×10^{2} g C. 60 g D. 1.5 g 10. 洗涤 BaSO4 沉淀时,为了减少沉淀的损失,应用()洗涤。 B. 稀 Na₂ SO₄ C. 稀 H₂ SO₃ D. 稀 HCl A, H_2O 11. (0.74,0.44)欲使 CaCO₃溶液中的 Ca²⁺浓度增大,可采用的方法是()。 A. 加入 1. 0mol·dm⁻³ Na₂CO₃ B. 加入 2. 0mol·dm⁻³ NaOH D. 降低溶液的 pH C. 加H₂O 12. (研)已知 $Mg(OH)_2 K_{sp}^{\Theta} = 1.8 \times 10^{-11}$,则其饱和溶液的 pH 为()。 B. 3.78 C. 10.52 D. 10.22 A. 3.48 13. PbSO₄(s)在 1dm³含有相同摩尔数的下列物质溶液中溶解度最大的是()。 A. Pb(NO₃)₂ B. Na₂SO₄ C. NH₄Ac D. CaSO₄ 14. 下列溶液中, SrCO3溶解度最大的是()。 A. 0. 10mol • dm⁻³ HAc B. 0. 010mol • dm⁻³ HAc C. 0.010mol • dm⁻³ SrCl₂ D. 1.0mol • dm⁻³ Na₂CO₃ 15. 已知 K[⊕][Mg(()H)₂]=1.8×10⁻¹¹,向 Mg(()H)₂饱和液加入 MgCl₂至 c(Mg²⁺)= 0.010mol·dm⁻³,则该溶液 pH 为()。 A. 5. 26 B. 4. 37 C. 8. 75 D. 9. 63 16. CaF₂的 K[⊕]_{sp}=5.3×10⁻⁹ mol • dm⁻³,在 c(F⁻)为 3.0 mol • dm⁻³的溶液中 Ca²⁺可 能的最高浓度是()。 A. $1.8 \times 10^{-9} \,\mathrm{mol} \cdot \mathrm{dm}^{-3}$ B. $1.8 \times 10^{-10} \,\mathrm{mol} \cdot \mathrm{dm}^{-3}$ C. $5.9 \times 10^{-10} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$ D. $5.9 \times 10^{-9} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$ 17. 在含有 Mg(OH)2沉淀的饱和溶液中加入固体 NH4Cl 后4则 Mg(OH)2沉淀()。 A. 溶解 B. 增多 C. 不变 D. 无法判断 18. 当 Mg(OH)2 固体在水中建立平衡时 Mg(OH)2 --- Mg2+ + 2OH- 时,为使 Mg(OH)2固体量减少,需要加入少量的()。 A. NH₃ · H₂O B. MgSO₄ C. NH₄NO₃ D. NaOH 19. BaSO₄的相对分子质量为 233.K[⊙]_{sp}(BaSO₄)=1.0×10⁻¹⁰,把 1.0mmol 的 BaSO₄配 成 10dm³溶液,BaSO4没有溶解的量是()。 A. 0,0021g B. 0.021g C. 0.21g D. 2.1g 20. 离子分步沉淀时,沉淀先后顺序为()。 A. K[⊕]小者先沉淀 B. 被沉淀离子浓度大者先沉淀 C. 溶解度小者先沉淀 D. 所需沉淀剂浓度最小者先沉淀 21. (0.94,0.20) 已知 $K_{sp}^{\Theta}(Ag_{z}CrO_{4})=1.1\times10^{-12}$, 当溶液中 $c(CrO_{4}^{2-})=6.0\times$ 10⁻³ mol·dm⁻³ 时,开始生成 Ag₂CrO₄ 沉淀所需 Ag⁺最低浓度为()mol·dm⁻³。 A. 6.8×10^{-6} B. 1.4×10^{-5} C. 9.7×10^{-7} D. 6.8×10^{-5} 22. (研) (0.82,0.31)已知 $K_{sp}^{\Theta}(BaSO_4)=1.1\times10^{-10}, K_{sp}^{\Theta}(BaCO_3)=5.1\times10^{-9}$,下列 判断正确的是() 。 A. 因为 K[⊕]_{sp}(BaSO₄)<K[⊕]_{sp}(BaCO₃),所以不能把 BaSO₄转化为 BaCO₃

B. 因为BaSO₄ + CO³ ← BaCO₃ + SO⁴ 的标准平衡常数很小,所以BaSO₄沉淀不

能转化为 BaCO3 沉淀

- C. 改变 CO3 浓度,能使溶解度较小的 BaSO4 沉淀转化为溶解度较大的 BaCO3 沉淀
- D. 改变 CO3 浓度,不能使溶解度较小的 BaSO4 沉淀转化为溶解度较大的 BaCO3 沉淀
- 23. 在含有 Pb2+ 和 Cd2+ 溶液中通入 H2S, 生成 PbS 和 CdS 沉淀时的 c(Pb2+)/ $c(Cd^{2+}) = ($
 - A. $K_{sp}^{\Theta}(PbS) \cdot K_{sp}^{\Theta}(CdS)$
- B. $K_{sp}^{\Theta}(CdS)/K_{sp}^{\Theta}(PbS)$
- C. $K_{so}^{\Theta}(PbS)/K_{so}^{\Theta}(CdS)$
- D. $[K_{sp}^{\ominus}(PbS) \cdot K_{sp}^{\ominus}(CdS)]^{1/2}$
- 24. 为使锅垢中难溶于酸的 CaSO4转化为易溶于酸的 CaCO3,常用 Na2CO3处理,反应 式为 $CaSO_4 + CO_3^2 \longrightarrow CaCO_3 + SO_4^2$,此反应的标准平衡常数为()。

 - A. $K_{sp}^{\Theta}(CaCO_3)/K_{sp}^{\Theta}(CaSO_4)$ B. $K_{sp}^{\Theta}(CaSO_4)/K_{sp}^{\Theta}(CaCO_3)$

 - C. $K_{so}^{\ominus}(CaSO_4) \cdot K_{so}^{\ominus}(CaCO_3)$ D. $[K_{so}^{\ominus}(CaSO_4) \cdot K_{so}^{\ominus}(CaCO_3)]^{1/2}$
 - 25. (研)下列说法正确的是(
 - A. 某离子沉淀完全是指全部生成了沉淀
 - B. 含有多种离子的溶液中,溶度积小的沉淀者一定先沉淀
 - C. 溶液中组成难溶电解质的离子积大于它的溶度积时,就会产生沉淀
 - D. 用水稀释含有 AgCl 固体的溶液时, AgCl 的溶度积不变,溶解度增大
- 26. AgCl 和 Ag2CrO4的溶度积分别为 1.8×10⁻¹⁶ 和 1.1×10⁻¹², 若用难溶盐在溶液中 的浓度来表示其溶解度,则下面的叙述中正确的是()。
 - A. AgCl和 Ag2CrO4的溶解度相等
 - B. 由 K[⊕]的大小可以判断溶解度: AgCl 大于 Ag₂CrO₄
 - C. 不能由 K[⊕]的大小直接判断溶解能力的大小
 - D. 都是难溶盐,溶解度无意义
- 27. (研) (0.63,0.57)已知: $K_{sp}^{\ominus}(AgCl)=1.8\times10^{-10}$, $K_{sp}^{\ominus}(Ag_2CrO_4)=2.0\times10^{-12}$ 。 在含 Cl⁻和CrO²⁻ 浓度均为 0.3 mol·dm⁻³的溶液中,加 AgNO₃应是()。
 - A. Ag2CrO4先沉淀,Cl⁻和CrO4⁻能完全分离开
 - B. AgCl 先沉淀, Cl 和CrO 不能完全分离开
 - C. AgCl 先沉淀,Cl 和CrOT 能完全分离开
 - D. Ag2CrO4先沉淀,Cl⁻和CrO4⁻不能完全分离开
- 28. (研)向同浓度的 Cu²+、Zn²+、Hg²+、Mn²+ 离子混合溶液中通入 H₂S 气体,则产生 沉淀的先后次序是()。(K_{sp}^{Θ} : CuS 6.0×10⁻³⁷, HgS 4.0×10⁻⁵³, MnS 2.5× 10^{-13} , ZnS-2, 0×10^{-25})
 - A. CuS, HgS, MnS, ZnS
- B. HgS, CuS, ZnS, MnS
- C. MnS, ZnS, CuS, HgS
- D. HgS,ZnS,CuS,MnS
- 29. $(0.72,0.20)\Delta_f G_m^{\ominus} (Pb^{2+},aq) = -24.4 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}, \Delta_f G_m^{\ominus} (I,aq) = -51.93 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1},$

 $\Delta_{\rm f}G_{\rm m}^{\ominus}({\rm PbI_2},{\rm s})-173.6{\rm kJ\cdot mol^{-1}}$,则 298K 时, ${\rm PbI_2}$ 的 p $K_{\rm s}^{\ominus}$ 值是()。 A. -7.95 B. 7.95 C. 18.3 D. 15.9

三、判断题

1	由干	AoCL	物和溶液的	皇由性很弱。	所以它是弱电解质	()
ALC: U		igor	IN THEFT IN HIS	すせはエルスカケッ		0 \

- 2. 将两种分别含有 Λg^{+} 、 CrO_{4}^{2} 的溶液混合,生成了 $\Lambda g_{2}CrO_{4}$ 沉淀。此时溶液中 $c(Ag^{+})=4.7\times10^{-6}$ mol·dm⁻³, $c(CrO_{4}^{2-})=5.0\times10^{-2}$ mol·dm⁻³,则 $K_{sp}^{\ominus}(Ag_{2}CrO_{4})=1.1\times10^{-12}$ 。()
- 3. (0.97,0.13) K_{sp}^{\ominus} $(Ag_2 CrO_4) = 1.12 \times 10^{-12}$, K_{sp}^{\ominus} $(AgCl) = 1.77 \times 10^{-10}$, 所以 AgCl 的溶解度大于 $Ag_2 CrO_4$ 的溶解度。()
 - 4. 难溶强电解质的 K[⊕] 与温度有关。()
 - 5. 沉淀溶解平衡意为沉淀和溶解的速率相等。()
- 6. 已知难溶强电解质 AB_2 饱和溶液中, $c(A^{2+})$ xmol dm^{-3} , $c(B^-)$ ymol dm^{-3} ,则其溶度积常数 $K_{\mathfrak{sp}}^{\Theta} = 4xy^2$ 。()
- 7. $(0.96,0.10)K_{sp}^{\Theta}(AgBr)=5.35\times10^{-13}$ 、 $K_{sp}^{\Theta}(AgCl)=1.77\times10^{-10}$,所以 AgCl 的溶解度大于 AgBr 的溶解度。()
 - 8. 两种难溶强电解质,其中 K[⊕]小的溶解度一定小。()
 - 9. (0.62,0.34)溶解度小的物质先沉淀。()
 - 10. 同离子效应使难溶强电解质的溶解度和溶度积减小。()
- 11. Ag₂CrO₄在 0.001mol·dm⁻³AgNO₃中的溶解度较在 0.001mol·dm⁻³K₂CrO₄中小,已知 K[⊕]_{sp}(Ag₂CrO₄)=1.12×10⁻¹²。()
- 12. (研)溶液中多种离子可生成沉淀时·缓慢加入沉淀剂·溶解度小的物质先沉淀。 ()
- 13. 溶液中存在两种可以与同一沉淀剂生成沉淀的离子,则 K♀小的一定先生成沉淀。
 ()
 - 14. 离子浓度和沉淀类型相同时,K常小的一定先生成沉淀。()
 - 15. (研)所加沉淀剂越多,沉淀越完全。()
 - 16. 溶液中多种离子可生成沉淀时,缓慢加入沉淀剂,浓度大的离子先沉淀。()
 - 17. 利用沉淀法分离两种离子即为一种离子沉淀完全,另一离子尚未沉淀。()
 - 18. 沉淀完全则溶液中该离子浓度为零。()
 - 19. (0.99,0.02) 沉淀生成的条件是 $J > K_{sp}^{\Theta}$, 溶解的条件是 $J < K_{sp}^{\Theta}$ 。()
- 20. (研)已知 $K_{sp}^{\ominus}(BaSO_4)=1.08\times 10^{-10}$, $K_{sp}^{\ominus}(BaSO_3)=5.0\times 10^{-10}$, $K_{sp}^{\ominus}(BaCO_3)=2.6\times 10^{-9}$ 。向含 SO_4^2 、 SO_3^2 、 CO_3^2 的溶液中滴加 $BaCl_2$,则生成沉淀的先后顺序为 $BaSO_4$ 、 $BaSO_3$ 、 $BaCO_3$ 。()
- 21. (研)AgCl 的 $K_{sp}-1.8\times10^{-10}$, 在任何含 AgCl 固体的溶液中, $c(Ag^+)-c(Cl^-)$ 且 Ag⁺与 Cl⁻浓度的乘积等于 1.8×10^{-10} (mol dm 3)²。()

四、计算题

- 1. 根据下列难溶化合物在水中的溶解度,计算 K⊕:
- (1) AgI: $1.08\mu g/0.50 dm^3$;
- (2) PbF_{2} : 0.04665g/100g.

2. 25℃时, Mg(OH)₂饱和溶液的 pH=10.51, 求 Mg(OH)₂的 K[⊖]_{sp}。

- 3. 求 $Cu(OH)_2$ 在下列条件下的溶解度。(已知 $K_{sp}^{\Theta}[Cu(OH)_2]=2.2\times10^{-20}$)
- (1) 纯水; (2) 0.10mol·dm⁻³CuSO₄; (3) 0.010mol·dm⁻³Ba(OH)₂。

4. (研) (0.51,0.58) 在 0.10dm³ 0.20mol·dm³ MnCl₂溶液中加入等体积的 0.010mol·dm³NH₃·H₂O,问在此 NH₃·H₂O 中加入多少 g 固体 NH₄Cl,才不至于生成 Mn(OH)₂沉淀? (已知 Kೄ [Mn(OH)₂]=1.9×10⁻¹³, K (NH₃·H₂O)=1.8×10⁻⁵, NH₄Cl 相对分子质量:53.5)

5. 某酸性溶液中含有 Fe^{3+} 和 Fe^{2+} 、浓度均为 1. 0 mol · dm - 3 ,向该溶液中加碱(忽略体积变化),使其 pH=3.00,问此时能否生成 $Fe(OH)_3$ 、 $Fe(OH)_2$ 沉淀,平衡时溶液中残存的 Fe^{3+} 和 Fe^{2+} 浓度各为多少?(已知 $K_{sp}^{\Theta}[Fe(OH)_3]=2.6\times10^{-39}$, $K_{sp}^{\Theta}[Fe(OH)_2]=4.9\times10^{-17}$)

6. (研)(0.65,0.46)0.20mol·dm ³MgCl₂溶液中杂质 Fe³+的浓度为 0.10mol·dm ³,欲除之,pH 应控制在何范围?(已知 K₅ [Fe(OH)₃] = 2.6 × 10 □ ³ ,K₅ [Mg(OH)₂] = 1.8 × 10 □ ¹)

7. (研) (0.34,0.55) 某混合液中, $c(Mn^{2+})=0.20 \text{mol} \cdot dm^{-3}$, $c(Ni^{2+})=0.30 \text{mol} \cdot dm^{-3}$,(0.82,0.40) 若通入 H_2S 气体至饱和($c(H_2S)=0.10 \text{mol} \cdot dm^{-3}$),何种离子先析出? 欲使二者分离,应如何控制 pH? (已知 $K_{sp}^{\Theta}(MnS)=2.5\times10^{-13}$, $K_{sp}^{\Theta}(NiS)=1.1\times10^{-21}$, $K_{sp}^{\Theta}(H_2S)=1.0\times10^{-7}$, $K_{sp}^{\Theta}(H_2S)=1.0\times10^{-13}$)

- 8. (研)将 NaCl 溶液逐滴加到 0. 020mol dm ³ Pb² + 溶液中。已知 K♀ (PbCl₂) 1.6×10 ⁵:
 - (1) 当 c(Cl⁻) -3.0×10⁻⁴ mol dm⁻³ 时,有无 PbCl₂沉淀生成?
 - (2) 当 c(Cl⁻)为多大时,开始生成 PbCl₂沉淀?
 - (3) 当 c(Cl⁻)=6.0×10⁻² mol dm⁻³ 时,c(Pb²⁺)为多大时才生成沉淀?
 - (4) 当 $c(Cl^-)$ 为多大时, Pb^{2+} 可以沉淀完全?

总结与反思

1		
2.		
3.		
4.		
5		
6.		
7.		
9.		



氧化还原反应与电化学

知识要点自我梳理

1. 氧化还原反应基本概念(填空题 1~4,选择题 1~7)

氧化数
氧化、还原反应及氧化、还原剂
氧化还原电对
氧化还原反应配平
2. 原电池(填空题 5~10,选择题 8~10,判断题 1~6)
两极反应
电极类型
原电池表示
3. 标准电极电势(填空题 11,选择题 11~15,判断题 7~8)
标准氢电极

判断歧化反应

同步练习

一、填	空题					
1. S ₂ C	$O_3^{2-}, S_4 O_6^{2-}$	中硫原子的氧	化数分别为	,	o	
2. 分析	斤下列物质	5中带下划线元	素的氧化值: H	2 C2 O4	,CH4	,CH ₃ Cl
		,нсно			_	-
3. 配平	- 四下列反应	方程式:	•		THE PARTY OF THE P	
(1)	A	As ₂ S ₃ (s)+	ClO_3^- (a	ıq) — → _	Cl ⁻ ((aq) +
$H_2 AsO_4^-$ (a	+(p	SO ₄ ²⁻ (aq)	(酸性介质)			
(2)	Bı	r ₂ (1)+	$IO_3^-(aq) \longrightarrow$		Br (aq)+_	IO_4 (aq)
(酸性介质	质)					
(3)(6	肝)	P+	NaOH+	H	[₂() →	NaH2PO2+
P	H_3					
4. (研)反应 A	$\Lambda_{S_2}()_3 + HN()_3$	→ H ₃ AsO ₄	+ NO 西	平后, NO 的	化学计量数为
, <u>B</u>	反应 CIO ⁻	+ Cr() ₂ >(Cl ⁻ + CrO ₄ ²⁻ (码	性介质	配平后, CrO	0 0 0 0 0 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0
为	0					
		也中,流出电子的	的电极为	.接受印	电子的电极为	,在正极
发生的是_	反	应,在负极发生	的是	反应。		
6. 在杭	示准状态	下,以反应 H ₂	$+2Fe^{3+}$ — 2	$H^+ + 2F$	Fe2+ 组成原电	池,负极材料用
, F	电极反应	为		_, 正极标	材 为	,电极反应为
		。该电池				
7. 在由						○值小的电对为
极	; 电对的	E [⊕] 值越大,其	氧化态	_性越强	, 电对的 E [○] 值	直越小,其还原态
	越强。					
8. 若核	下准态下 5	え应 Ni + Cu²+-	—Ni ²⁺ +Cu 在	原电池中	中进行,其电池	符号和电动势表
示式分别是						٥.
						及组成原电池,试
写出:						
(1) 原	电池符号				- ÷	
(2) 正	极反应				;	
(3) 负	极反应				;	
(4) 电	池反应				;	
(5) 平	衡常数				0	
10. (0	.75,0.27)(研)已知 E [⊖] ($(M_{n}O_{4}^{-}/M_{n}^{2+})$	-1.51	$V, E^{\ominus}(\operatorname{Cl}_2/\operatorname{Cl}^2)$)=1.36V,由电

对 MnO4/Mn2+、Cl2/Cl 组成原电池,则正极反应为

负极反应为	,电池符号为	•
对应电池反应为		•
E , 反应的	$K^{\Theta} =$	$,\Delta_{\mathrm{r}}G_{\mathrm{m}}^{\ominus}-$.
11. (0.36.0.47)	上知 E [⊖] (I₂/I ⁻)=0.54	V,E [○] (Fe ³⁺ /Fe ²⁺) 0,771V,在标准状态下,
$2Fe^{3+}+2I^{-}\longrightarrow 2Fe^{2+}$	+ I ₂ 的反应方向为	,将上述反应设计为原电池,电池符号
为		0
12. (研)电极电势	的绝对大小无法测量,	某电对的标准电极电势 E [○] 是将其与
	」定该电池电动势得3 与待测电极组成原电池	到电极电势的相对值,在实际测定中,常以测定之
		电对的标准电极电势 E^{\ominus} 于
		电对的 E [©] 于 E [©] (Cu ²⁺ /Cu)。
		$(Br()_3^-/Br^-)=1.52V_*E^{\odot}(I_2/I^-)=0.54V_*$
) ₃ 、Br ⁻ 、I ₂ 、I ⁻ 、Sn ⁴⁺ 、Sn ²⁺ 各物种中最强的氧
		以 I 作还原剂,能被其还原的物种分别是
和。	17 XC WY N3 XC	
	$_{0}/\mathrm{PbSO}_{0}) > E^{\bigcirc}(\mathrm{MnO})$	T/Mn ²⁺)>E [⊕] (Sn ⁴⁺ /Sn ²⁺),可以判断在组成
		·还原性最强的是。
		引入其他金属元素,可以采用的切实可行的氧
化剂为:(1);		
		=1.36V, $E^{\ominus}(Br_2/Br^-)=1.07V$, $E^{\ominus}(I_2/I^-)=$
0.54V, E^{\ominus} (Fe ³⁺ /Fe ²⁺	$= 0.771 V, E^{\ominus} (C)$	$r_2 O_7^{2-}/Cr^{3+} = 1.33V, E^{\Theta} (H_2 O_2/H_2 O) =$
1.763V.		
17. (0.46.0.65)2	98K 下.实验测得铜锌	原电池标准电动势 $E_8^2=1.10$ V,求电池反应:
$Zn(s) + Cu^{2+}(aq) =$	$= Zn^{2+} (aq) + Cu ($	s)的 Δ,G ⊆, 若已知
$\Delta_{\rm f}G_{\rm m}^{\ominus}\left({\rm Zn}^{2+},{\rm aq}\right)=-14$	7.06kJ·mol ⁻¹ ,计算。	Δ ₁ G [⊕] _m (Cu ²⁺ ,aq)为。
18. 写出下列氧化	还原反应对应的 Nerns	st 方程。
(1) $MnO_4^- + 8H^+$	$+5e \longrightarrow Mn^{2+} +4H_2($)
		•
(2) $O_2(g) + 2H_2C$	$O(1) + 4e \longrightarrow 4OH^-$	
_	Br^-)=1.065 V ,在 c ($Br^{-} = 1.0 \times 10^{-2} \text{ mol} \cdot dm^{-3} \text{ ft}, E[Br_2(1)/$
$Br^-]=$		
		6.00 的溶液中,电对 O₂/OH⁻的电极电势
$E(O_2/OH^-) = \underline{\hspace{1cm}}$		
		$/\mathrm{Cr}^{3+}$, $\mathrm{MnO_4}$ / $\mathrm{MnO_4}^2$, Fe (OH) ₃ /Fe (OH) ₂
		。(填"增大""减小"或"不变")
	l ₂ (g)、ClO ₃ 、Fe ³⁺ 、随注	谷液 H' 浓度增加:
(1) 其氧化性增强	的是	

(2)	其氧化性不变的是。
23.	电池(一)Pt H2(1×105Pa) H+(0.001mol·dm-3) H+(1mol·dm 3) H2(1×
10 ⁵ Pa), l	Pt(+)属于电池,该电池的电动势为,
电池反应	过为
24.	(研)已知 $E^{\Theta}(Cu^{2+}/Cu)=0.34V$,要使反应 $Cu+2H^{+}$ — $Cu^{2+}+H_{2}$ 能够实现,
c(H ⁺)盾	是小为 。
25.	查表得 E^{Θ} (Cu ²⁺ /Cu) = 0.34V, E^{Θ} (Zn ²⁺ /Zn) = -0.763V,则 298K 时反应:
Zn(s)+	Cu ²⁺ (aq)——Zn ²⁺ (aq)+Cu(s)的平衡常数 K ^O 为。
26.	已知下列反应所处的状态完全相同:
(1)	$Cl_2(g) + 2Br^-(aq) = Br_2(1) + 2Cl^-(aq);$
(2)	$\frac{1}{2}Cl_{z}(g)+Br^{-}(aq)=\frac{1}{2}Br_{z}(l)+Cl^{-}(aq)$
$\operatorname{MI}^{\frac{z_1}{-}} =$	$\underbrace{\frac{E_{12}^{\ominus}}{E_{2}^{\ominus}}}_{,\underline{E_{22}^{\ominus}}} = \underbrace{\frac{E_{12}^{\ominus}}{E_{22}^{\ominus}}}_{,\underline{E_{22}^{\ominus}}} = \underbrace{\frac{\lg K_{1}^{\ominus}}{\lg K_{2}^{\ominus}}}_{,\underline{E_{22}^{\ominus}}} = \underbrace{\frac{\lg K_{1}^{\ominus}}{\lg K_{2}^{\ominus}}}_{,\underline{E_{22}^{\ominus}}}$
~ 2	- 182 - 182
27.	(研)若原电池(一)Fe Fe ²⁺ (c_1) Fe ²⁺ (c_2) Fe(τ)能自发放电,则 Fe ²⁺ 的浓度 c_1
	, $E_{k}^{\square} =$ V , 放电停止, $E_{k} =$ V , 相应氧化还原反应
	(研)已知 $K_{\mathfrak{sp}}^{\ominus}[Fe(OH)_3] < K_{\mathfrak{sp}}^{\ominus}[Fe(OH)_2], K_{\mathfrak{sp}}^{\ominus}(PbI_2) < K_{\mathfrak{sp}}^{\ominus}(PbCI_2),$ 试比较下列
	的相对大小:
	$E^{\ominus}[\text{Fe}(\text{OH})_3/\text{Fe}(\text{OH})_2]$ $E^{\ominus}(\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+});$
	$E^{\ominus}(PbI_2/Pb)_{\underline{\qquad}} E^{\ominus}(PbCl_2/Pb);$
	$E^{\Theta}(PbI_2/Pb)$ $E^{\Theta}(Pb^{2+}/Pb)$;
	$E^{\ominus}(Pb^{2+}/Pb)$ $E^{\ominus}(PbCl_2/Pb)$.
29.	已知半反应: $Ag^++e^-\to Ag$, $E^{\ominus}(Ag^+/Ag)=0.799V$
	$AgI(s) + e \longrightarrow Ag + I^-, E^{\Theta}(AgI/Ag) = -0.152V$
	$AgI) = \underline{\hspace{1cm}}_{\circ}$
	在 298K,100kPa 下,在酸性溶液中. $E_{\mathcal{K}}^{\mathcal{K}}(H^+/H_2) = $
$E_{\rm B}^{\odot}$ (H ₂ ($O/H_2) = $ V_a
31.	(0.59,0.47)根据元素电势图: BrO ₄ 1.76V BrO ₃ 1.50V HBrO 1.61V Br ₂ 1.07V Br 其
中能发生	上歧化反应的物质是,E [⊖] (BrO ₃ ⁻ /Br ⁻)=。
32.	已知 E^{Θ} (Cu^{2+}/Cu^{+}) = 0.1607 V , E^{Θ} (Cu^{2+}/Cu) = 0.3394 V ,则 E^{Θ} (Cu^{+}/Cu) =
	V,铜元素的电势图为,Cu ⁺ 在水中
	_ 歧化。
33.	(0.77,0.57)已知金元素电势图: Au³+ 1.36V Au+ 1.83V Au,则 E [⊖] (Au³+/Au)=
	=°
34.	已知 $E_{\rm A}^{\ominus}$: $Cr_2O_7^{2-} \frac{1.36{\rm V}}{2.36{\rm V}} Cr^{3+} \frac{-0.41{\rm V}}{2.36{\rm V}} Cr^{2+} \frac{-0.86{\rm V}}{2.36{\rm V}} Cr$, 则 E^{\ominus} ($Cr_2O_7^{2-}/Cr^{2+}$) =
	V。Cr ²⁺ 能否发生歧化反应。
35.	某金属 M 在酸性介质中的元素电势图: MO ₃ 0.5V M ₂ O ₅ 0.2V MO ₂ 0.7V M ^{3+0.1V} M,

判断以下氧化还原反应能否发生,如能发生写出离子反应方程式,如不能写出原因: (1) MO2和M在1mol·dm 3的HCl溶液中 (2) MO3和 M3+在 1mol · dm-3的 HCl 溶液中 二、选择题 1. 有关氧化数的叙述,不正确的是()。 A. 氧化数是指某元素的一个原子的表观电荷数 B. 氢的氧化数并非一定是+1,氧的氧化数并非一定是-2 C. 氧化数可为整数或分数 D. 氧化数在数值上与化合价相同 2. 下列化合物中,氧呈现+2 价氧化态的是()。 A. Cl₂O₅ B. HClO₃ C. HClO₂ D. F_2O 3. (研)下列反应配离子作为氧化剂的是()。 A. $[Ag(NH_3)_2]Cl+KI \Longrightarrow AgI \downarrow +KCl+2NH_3$ B. $2[Ag(NH_3)_2]OH+CH_3CHO \Longrightarrow CH_3COOH+2Ag \downarrow +4NH_3+H_2O$ C. $\left[\operatorname{Cu}\left(\operatorname{NH}_{3}\right)_{4}\right]^{2+} + \operatorname{S}^{2-} \Longrightarrow \operatorname{CuS} + 4\operatorname{NH}_{3}$ D. $3 [Fe (CN)_6]^{4-} + 4Fe^{3+} \Longrightarrow Fe_4 [Fe (CN)_6]_3$ 4. (研)H₂O₂既可作氧化剂又可作还原剂,下列叙述中错误的是(A. H₂()₂可被氧化生成()₂ B. H₂O₂可被还原生成 H₂O C. pH 变小,H2O2的还原性也增强 D. pH 变小, H₂O₂ 的氧化性增强 5. 下列水做氧化剂的半反应为()。 A. $O_2 + 4H^+ + 4e \longrightarrow 2H_2O$ B. $2H^+ + 2e \longrightarrow H_2$ C. $O_2 + 2H_2O + 4e \longrightarrow 4OH^-$ D. $H_2O + e \longrightarrow 1/2H_2 + OH^-$ 6. K₂Cr₂O₇+HCl→KCl+CrCl₃+Cl₂+H₂O配平后,方程式中Cl₂的系数是()。 B. 2 C. 3 D. 4 7. 某氧化剂 Y()(OH); 中元素 Y 的价态为 + 5,如果还原 7.16×10⁻⁴ mol Y()(OH); 溶液使 Y 至较低价态,则需用 0.066mol·dm-3的 Na₂ SO₃溶液 26.98cm³。则还原产物中 Y 元素的氧化态为()。 B. -1 C. 0 D. +1A. -28. 电池反应: PbSO₄+Zn === Zn²⁺(0.02mol·dm⁻³)+Pb+SO₄²⁻(0.1mol·dm⁻³), 原电池符号为()。 A. $(-)Zn|Zn^{2+}(0.02mol \cdot dm^{-3}) \|SO_4^{2-}(0.1mol \cdot dm^{-3})|PbSO_4(s)|Pb(+)$ B. (-)Pt $|SO_4^{2-}(0.1 \text{mol} \cdot dm^{-3})|$ PbSO₄ $||Zn^{2+}(0.02 \text{mol} \cdot dm^{-3})|$ Zn(+) C. $(-)Zn^{2+}|Zn||SO_4^{2-}|PbSO_4|Pt(+)$ D. $(-)Zn|Zn^{2+}(0.02mol \cdot dm^{-3})|SO_4^{2-}(0.1mol \cdot dm^{-3})|PbSO_4(s)|Pt(+)$

9. (研)发生下面反应 $\frac{1}{2}$ $H_2(s) + AgCl(s) \longrightarrow H^+(aq) + Cl^-(aq) + Ag(s)$ 的原电池

为(

A. (-)Ag|AgCl(s)|KCl(c_1)||AgNO₃(c_2)|Ag (+)

B. (-)Pt $|H_2(p)|HCl(c_1)||AgNO_3(c_2)|Ag(+)$

C. (-)Pt $|H_2(p)|HCl(c_1)|KCl(c_2)|AgCl(s)|Ag(+)$

D. (-)Pt $|H_2(p)|$ KCl(c)||AgCl(s)|Ag(+)

10. (0.56,0.34)将下列反应设计成原电池时,不需加惰性电极的是()。

A. $H_2 + Cl_2 = 2HCl$

B. $2Fe^{3+} + Cu = 2Fe^{2+} + Cu^{2+}$

C. $Ag^+ + Cl^- \longrightarrow AgCl$

D. $2Hg^{2+} + Sn^{2+} + 2Cl^{-} = Hg_2Cl_2 + Sn^{4+}$

11. 标准氢电极是在()情况下测定的。

A. $p(H_2) = 100 \text{kPa,pH} = 0$

B. $p(H_2) = 100 \text{kPa,pH} = 1$

C. $p(H_2) = 100 \text{kPa,pH} = 7$

D. $p(H_2) = 1 \text{kPa,pH} = 7$

12. 已知 E[⊙](Cl₂/Cl⁻)=+1.358V,在下列电极反应中,标准电极电势为 1.358V 的电 极反应是() .

A. $Cl_2 + 2e \longrightarrow 2Cl^-$

B. $2Cl^{-}-2e \longrightarrow Cl_{2}$

C. $1/2Cl_2 + e \longrightarrow Cl^-$

D. 都是

13. (研)已知 $E^{\ominus}(Cr_2()^{2-}/Cr^{3+})>E^{\ominus}(Fe^{3+}/Fe^{2+})>E^{\ominus}(Cu^{2+}/Cu)>E^{\ominus}(Fe^{2+}/Fe)$,则 上述诸电对各物种最强的氧化剂和最强的还原剂分别为(

A. $Cr_2 O_7^{2-}$, Fe^{2+} B. Fe^{3+} , Cu C. $Cr_2 O_7^{2-}$, Fe D. Cu^{2+} , Fe

14. 电对 MnO₄/Mn²+、Fe³+/Fe²+组成原电池,已知 E⊖(MnO₄/Mn²+)>E⊖(Fe³+/ Fe²⁺),则反应产物应是(

A. MnO_4^-, Fe^{2+} B. MnO_4^-, Fe^{3+} C. Mn^{2+}, Fe^{2+} D. Mn^{2+}, Fe^{3+}

15. 根据下列反应: 2FeCl₃+Cu === 2FeCl₂+CuCl₂

 $2KMnO_4 + 10FeSO_4 + 8H_2SO_4 = 2MnSO_4 + 5Fe_2(SO_4)_3 + K_2SO_4 + 8H_2O_4 = 2MnSO_4 + 8H_2O_4 + 8H_2$ 判断电极电势最大的电对是()。

A. Fe^{3+}/Fe^{2+} B. Cu^{2+}/Cu C. Mn^{2+}/MnO_4^- D. MnO_4^-/Mn^{2+}

16. (0.67,0.16)某电池符号为(一)Pt | A3+, A2+ | B4+, B3+ | Pt(+),则电池反应的产 物为()。

A. $A^{3+} \cdot B^{4+}$ B. $A^{3+} \cdot B^{3+}$ C. $A^{2+} \cdot B^{4+}$ D. $A^{2+} \cdot B^{3+}$

17. 已知 E^{Θ} (Fe³⁺/Fe²⁺) = 0.77V, E^{Θ} (Br₂/Br⁻) = 1.07V, E^{Θ} (H₂O₂/H₂O) = 1,78V、E[⊕](Cu²⁺/Cu)=0,34V、E[⊕](Sn⁴⁺/Sn²⁺)-0.15V,则下列各物质在标准态下能够 共存的是()。

A. Fe^{3+} , Cu B. Fe^{3+} , Br_2 C. Sn^{2+} , Fe^{3+} D. H_2O_2 , Fe^{2+}

18. (0.87,0.23)反应 Zn +2Ag⁺ = 2Ag + Zn²⁺组成原电池, 当 c(Zn²⁺)和 c(Ag⁺)均 为 $1 \text{mol} \cdot \text{dm}^3$, 在 298.15 K 时, 该电池的标准电动势 E_8 为()。

A. $E_{M}^{\ominus} = 2E^{\ominus} (Ag^{+}/Ag) - E^{\ominus} (Zn^{2+}/Zn)$

(3) $Ag^{+} + Fe^{2+} \longrightarrow Ag + Fe^{3+} - E_{*3}^{\ominus}$

则 $E_{31}^{\odot}=($)。

A. $E_{\mathbb{A}^2}^{\ominus} + E_{\mathbb{A}^3}^{\ominus}$ B. $E_{\mathbb{A}^2}^{\ominus} - E_{\mathbb{A}^3}^{\ominus}$ C. $4E_{\mathbb{A}^3}^{\ominus} - E_{\mathbb{A}^2}^{\ominus}$ D. $E_{\mathbb{A}^2}^{\ominus} - 4E_{\mathbb{A}^3}^{\ominus}$

29. (研)原电池 $Pb|Pb^{2+}(c_1)||Cu^{2+}(c_2)|Cu(+), E_8^{\odot}-0.47V$,如果 $c(Pb^{2+})$ 减少到 0.10mol·dm³,而c(Cu²+)不变,则 En 变为()。

A. 0.41V B. 0.44V C. 0.50V D. 0.53V

30.	(0.51,0.80)反应 Zn+2H+(amol • dm	$= 2n^{2+} (1mo)$	$1 \cdot dm^{-3}) + H_2(1 \times$
10 ⁵ Pa),	已知电动势为 0.46V,E [⊖] (Zn ²⁺ /Zn)==().763V,则氢电极溶剂	夜中 pH 为()。
	A. 10.2 B. 2.5	C. 3.0	D. 5.1
31.	(0.55,0.71)某电池(一)A A ²⁺ (0.1mol	• dm^{-3}) B^{2+} (0.01	mol • dm ⁻³) B(+)
电动势 1	E_{*} 为 0.27V,则该电池的标准电动势 E_{*}	为()。	
	A. 0.24V B. 0.27V	C. 0.30V	D. 0.33V
32.	已知 E^{\ominus} (Cu^{2+}/Cu^{+}) = 0. 158 V , E^{\ominus} ($Cu^{+}/Cu) = 0.522V$,则反应 2Cu+
$Cu^{2+} \pm C$	Cu的 K [⊖] 为()。		
	A. 6.93×10^{-7} B. 1.98×10^{12}	C. 1.4×10^6	D. 4.8×10^{-13}
33.	(0.31,0.58)25℃时,原电池符号如下,相	应原电池反应的平衡	常数 K [○] 为()。
	(-)Ag Ag ⁺ $(0, 1$ mol • dm ⁻³) Ag	+(0.5mol • dm ⁻³) A	Ag (+)
	A. 0 B. $\frac{1}{5}$	C. 5	D. 1
34.	(研)有一个原电池由两个氢电极组成,其	中有一个是标准氢电	极,为了得到最大的
电动势,	另一个电极浸人的酸性溶液为()。		
	A. 0.1mol • dm ⁻³ HCl		
	B. 0.1mol • dm ⁻³ H ₃ PO ₄		
	C. 0.1mol • dm ⁻³ HAc		
	D. 0.1mol • dm ⁻³ HAc+0.1mol • dm ⁻³	NaAc	
35.	在一个氧化还原反应中, 若两电对的电极	电势值相差很大,则可	可判断()。
	A. 该反应是可逆反应	B. 该反应的反应速	度很大
	C. 该反应能刷烈地进行	D. 该反应的反应趋	势很大
36.	(0.64,0.07)氧化还原反应在特定温度下	的 $\Delta_{r}G^{\odot}_{m}$ 可由下列测	量计算的是()。
	A. 该温度下反应的平衡常数 K		
	B. 速率常数随温度的变化		
	C. 该温度下相应电池的标准电动势 $E_{\mathbf{k}}^{\mathbf{Q}}$		
	D. 该温度下反应的 Δ. H. □		
37.	(0.51,0.63)对于一个指定的氧化还原反	应,下列判断合理的-	一组是()。
	A. $\Delta_r G_m^{\ominus} > 0$, $E_M^{\ominus} < 0$, $K^{\ominus} < 1$	B. $\Delta_{ m r}G_{ m m}^{\ominus}{>}0$, $E_{ m re}^{\ominus}{<}$	$0, K^{\ominus} > 1$
	C. $\Delta_{\rm r}G_{\rm m}^{\ominus}$ <0, $E_{\rm M}^{\ominus}$ <0, K^{\ominus} >1	D. $\Delta_{\rm r}G_{\rm m}^{\ominus}<0$, $E_{\rm re}^{\ominus}>$	$0, K^{\ominus} < 1$
38.	(研)反应方程式: 2Fe ³⁺ +Sn ²⁺ ===Sn ⁴⁺	+2Fe ²⁺ 与Fe ³⁺ +-	$\frac{1}{2}$ Sn ²⁺ = $\frac{1}{2}$ Sn ⁴⁺ +
Fe ²⁺ ,下	列说法正确的是()。		
	A. 两式 E^{\otimes}_{k} 、 $\Delta_{r}G^{\otimes}_{k}$ 、 K^{\ominus}_{c} 都相等		
	B. 两式 Ea、ΔrGm、Kc 都不相等		
	C. 两式 $\Delta_r G_{\mathbb{R}}^{\ominus}$ 相等, $E_{\mathbb{R}}^{\ominus}$ 、 K_c^{\ominus} 不相等		
	D. 两式 $E_{\mathbb{R}}^{\ominus}$ 相等, $\Delta_{r}G_{\mathbb{R}}^{\ominus}$ 、 K_{c}^{\ominus} 不相等		
39.	(0.68,0.46)下列电对 E [⊕] 值最小的是() 0	
	A. $E^{\Theta}(Ag^+/Ag)$	B. $E^{\ominus}(AgCl/Ag)$	

C. $E^{\Theta}(AgBr/Ag)$

D. $E^{\Theta}(AgI/Ag)$

40. 下列电对 E^{Θ} 值最大的是()。

A. H^+/H_2 B. H_2O/H_2 C. HAc/H_2 D. HF/H_2

41. (研)下列电对 E^{Θ} 值最大的是()。

A. $E^{\Theta}(M_nS/M_n)$

B. $E^{\ominus}(M_nCO_3/M_n)$

C. $E^{\Theta}[Mn (OH)_2/Mn]$ D. $E^{\Theta}(Mn^{2+}/Mn)$

42. 已知 E^{\ominus} (M^{3+}/M^{2+}) $> E^{\ominus}$ [M (OH) $_3/M$ (OH) $_2$],则 K^{\ominus}_{sp} [M (OH) $_3$]与 **K**[⊕][M(OH)₂]的关系是()。

A. $K_{\mathfrak{sp}}^{\Theta}[M(OH)_3] > K_{\mathfrak{sp}}^{\Theta}[M(OH)_2]$ B. $K_{\mathfrak{sp}}^{\Theta}[M(OH)_3] < K_{\mathfrak{sp}}^{\Theta}[M(OH)_2]$

C. $K_{\mathfrak{sp}}^{\Theta}[M(OH)_3] = K_{\mathfrak{sp}}^{\Theta}[M(OH)_2]$ D. 无法判断

43. 已知 E^{Θ} ($H_3 AsO_4/H_3 AsO_3$) = +0,58 $V_1 E^{\Theta}$ (I_2/I^-) = +0,54 V_1 关于反应: H_3 AsO₃+ I_2 + H_2 O \Longrightarrow H_3 AsO₄+ $2I^-$ + $2H^+$,下列描述中错误的是()。

A. 标准状态下正反应不能自发进行

B. 该反应 K^{Θ} 计算式为 $\lg K^{\Theta} = \frac{2}{0.0592} \times 0.04$

C. 溶液 pH 改变,反应进行的方向会发生改变

D. 溶液 pH 增大, As(V)的氧化性减弱

44. 已知 $PbSO_4 + 2e \longrightarrow Pb + SO_4^{2-}, E^{\ominus} = -0.359V; Pb^{2+} + 2e \longrightarrow Pb, E^{\ominus} =$ -0.126V,则 PbSO₄的溶度积为(

A. 3.4×10^{-7} B. 1.3×10^{-8} C. 1.2×10^{-6} D. 7.7×10^{-10}

45. (0.88,0.25)根据铬在酸性溶液中的元素电势图可知,E[⊖](Cr²⁺/Cr)为()。

A. -0.58V B. -0.91V C. -1.32V D. -1.81V

46. (0.61,0.52)已知 $E^{\ominus}(I_2/I^-)=0.54V$, $E^{\ominus}(IO^-/I^-)=0.49V$,则 $E^{\ominus}(IO^-/I_2)$ 为).

A. 0.05V B. -0.05V C. 1.03V D. 0.44V

47. MnO_4 $\frac{0.56V}{MnO_4}MnO_4$ $\frac{2.26V}{MnO_2}MnO_2$ $\frac{0.95V}{Mn^{3+}}Mn^{3+} \frac{1.51V}{Mn^{2+}} \frac{1.18V}{Mn}$ 相上述电势图判 断其中不能稳定存在可发生歧化反应的是()。

A. Mn³⁺和 Mn²⁺

B. Mn³⁺和 MnO₄²⁻

C. Mn³⁺和 MnO₂

D. $MnO_2 \neq MnO_4^{2-}$

48. (0.87,0.36)已知 H₂O₂的电势图如下,说明 H₂O₂的歧化反应()。

酸性介质中: O2 0.67VH2O2 1.77VH2O

碱性介质中: O₂ -0.08V H₂O₂ 0.87V OH -

A. 只在酸性介质中发生

B. 只在碱性介质中发生

C. 无论在酸碱介质中都发生 D. 无论在酸碱介质中都不发生

三、判断题

- 1. 不论原电池还是电解池,发生氧化反应的极为阳极,发生还原反应的极为阴 极。(
 - 2. 盐桥中的电解质不参与电池反应。(
 - 3. $Cr_2O_7^{2-}/Cr^{3+}$ 对应的电极为 $Pt|Cr_2O_7^{2-},Cr^{3+}$ 。()
 - 4. 理论上所有氧化还原反应都能借助一定装置设计为原电池。(
 - 5. (0.15,0.02)能组成原电池的反应都是氧化还原反应。()
 - 6. $H_2(p^{\Theta})$ + $Cl_2(p^{\Theta})$ →2 $HCl(c^{\Theta})$ 对应的原电池如下表示。() (-)Pt, $H_2(p^{\ominus})|H^+(c^{\ominus})|Cl_2(p^{\ominus})|Cl^-(c^{\ominus})$,Pt(+)
 - 7. (研)Ag⁺+e ——Ag,E^{\ominus}=0.799V,2Ag⁺+2e ——2Ag,E^{\ominus}=1.598V。()
- 8. (0.75,0.02)原电池中正极电对的氧化型物种浓度或分压增大,电池电动势增大; 负极电对的氧化型物种浓度或分压降低,电池电动势也增大。()
- 9. (0.88, 0.14) FeCl₃、KMnO₄和 H₂O₂是常见的氧化剂, 当溶液中 c(H⁺)增大时,它们 的氧化能力都增加。(
 - 10. (0.73,0.38) 电极电势值越大,氧化态的氧化能力越强。(
 - 11. 固体、纯液体及稀溶液中的溶剂在 Nernst 方程表达式中不要出现。(
 - 12. 氢电极的电极电势是零。()
- 13. (0.53, 0.56) 电极电势表中,电对的标准电极电势相距越远,反应速率越 快。()
 - 14. 浓差电池的 $E_{tt} = 0$ V, $\Delta_r G_m^{\Theta} = 0$ kJ·mol⁻¹。()
 - 15. 对于氧化还原反应, $\Delta_r G_m = zFE_m$ 。(
 - 16. 对于氧化还原反应, $E_{tt} = \frac{0.0592}{100} lg K^{\Theta}$ 。(
 - 17. (0.96,0.00)氧化还原反应达平衡时,标准电动势和标准平衡常数均为零。(
- 18. (0.64,0.25)原电池电动势与电池反应的书写系数无关,而标准平衡常数与方程式 的书写形式有关。()
 - 19. (研)已知 MX 是难溶盐,可推知 $E^{\Theta}(M^{2+}/MX) < E^{\Theta}(M^{2+}/M^{+})$ 。(
 - 20. (研)Ag(I)的氧化性由于生成难溶盐而减弱。(
- 21. 由于 $E^{\Theta}(Cu^{2+}/Cu^{+})=0.152V$, $E^{\Theta}(I_{2}/I^{-})=0.536V$, 故 Cu^{2+} 和 I^{-} 不能发生氧化 还原反应。()
- 22. (0.84,0.09)电池反应 $A + \frac{1}{2}B^{2+} \longrightarrow A^{+} + \frac{1}{2}B$ 改写为 $2A + B^{2+} \longrightarrow 2A^{+} + B$ 时, 反应的 E 不变, 而 $\Delta_r G_n^{\ominus}$ 改变。(

四、计算题

1. 已知 $E^{\ominus}(Cu^{2+}/Cu) = 0.34V, E^{\ominus}(Zn^{2+}/Zn) = -0.763V$, 两个电极组成的原电池为 Daniell 电池。(1)(0,99,0,04)写出电池的正极反应和负极反应;(2)(0,90,0,19)用电池 符号表示原电池[设 $c(Cu^{2+})-1.00$ mol·dm³, $c(Zn^{2+})-0.10$ mol·dm³]; (3)(0.96,

0.12)计算(2)条件下该电池反应的电动势 E_{it} ; (4)(0.69,0.34)计算该原电池反应的标准 平衡常数 K^{\ominus} 和 $\Delta_r G_m^{\ominus}$ 。

- 2. 锌电极 $E^{\ominus}(Zn^{2+}/Zn) = -0.7630V$ 与饱和甘汞电极 $E^{\ominus}(Hg_2Cl_2/Hg) = 0.2415V$ 组成的原电池,试写出或计算:
 - (1) (0.23,0.40)原电池符号;
 - (2) (0,80,0,29) 正极反应和负极反应;
 - (3) (0.70,0.31) 电池反应;
 - (4) (0.95,0.15) 电池反应的电动势 E器;
 - (5) (0.74,0.40) 电池反应的标准平衡常数 K[⊖]。

- 3. 将下面电池反应用电池符号表示之,并由电动势 E_{tt} 和自由能变化 $\Delta_{t}G_{tm}$ 判断反应 从左向右能否自发进行?(已知 $E^{\Theta}(Cu^{2+}/Cu)-0.34V, E^{\Theta}(Cl_2/Cl^-)=1.36V)$
 - (1) $\frac{1}{2}$ Cu(s) $+\frac{1}{2}$ Cl₂(100kPa) $=\frac{1}{2}$ Cu²⁺(1mol dm⁻³) +Cl⁻(1mol dm⁻³);
 - (2) $Cu(s)+2H^{+}(0.01mol \cdot dm^{-3}) = Cu^{2+}(0.1mol \cdot dm^{-3})+H_{2}(90kPa)$.

- 4. 将 Cr₂O₇² /Cr³⁺与 I₂/I 组成原电池,在 298.15K 时,c(Cr₂O₇²)为 0.10mol·dm³,c(I)为 xmol·dm³,其他离子浓度皆为 1.0mol·dm³,原电池的电动势为 0.751V,求:
 - (1) $(0.35,0.61)c(I^-);$
 - (2) 写出原电池符号;
 - (3) (0.42,0.76)计算该条件下上述氧化还原反应的 $\Delta \cdot G_m$ 及 298.15K 时的 K^{\ominus} 。
 - (已知 $E^{\ominus}(Cr_2O_7^{2-}/Cr^{3+})=1.36V, E^{\ominus}(I_2/I^-)=0.54V)$

5. 已知 $E^{\Theta}(Cu^{2+}/Cu^{+})=0.159V$, CuI 的 $K_{sp}^{\Theta}=1.27\times10^{-12}$, 求 $E^{\Theta}(Cu^{2+}/CuI)$ 。

6. (0. 62, 0. 53) 已知 E^{\ominus} (HCN/H₂) — 0. 545V, E^{\ominus} (H⁺/H₂) — 0. 000V, 求 $K_a^{\Theta}(HCN)$.

- 7. 实验室常用二氧化锰与盐酸反应制备 Cl2. 有关电对及标准电极电势如下: $E^{\ominus}(M_{\rm n}O_2/M_{\rm n}^{2+})=1.23{\rm V}, \quad E^{\ominus}({\rm Cl}_2/{\rm Cl}^-)=1.36{\rm V}$
- (1) (0.89,0.28) 写出并配平该氧化还原反应方程式;
- (2) (0.67,0.63)计算该反应的 Ea并说明在标态下该反应能否向右进行;
- (3) (0.47,0.79)若改用浓 HCl(12mol·dm⁻³),且 c(Mn²⁺)=1,0mol·dm⁻³,p(Cl₂)= 100kPa。计算 E_n 并说明该反应能否向右进行;
 - (4) (0.20,0.40)用电池符号表示能发生的反应。

- 8. (研)已知电对 H_3 AsO₄+2H⁺+2e H_3 AsO₃+ H_2 O 的 E^{\ominus} 0.581V, E^{\ominus} (I_2/I)— 0.535V,求:
 - (1) 反应 H₃AsO₃+I₂+H₂O H₃AsO₄+2I⁻+2H⁺在 25℃时的 K[⊖];
 - (2) 如果溶液 pH 7.00,反应向何方向进行?(其他物质浓度均为标准态)
 - (3) 如果溶液 H⁺浓度为 6mol·dm⁻³,反应向何方向进行?(其他物质浓度均为标准态)

9. (0.67,0.67) PbSO4的 K_{sp}^{\bigcirc} 可用如下方法测得:选择 Cu²⁺/Cu 和 Pb²⁺/Pb 两个电对组成原电池,在 Cu²⁺/Cu 半电池中使 $c(Cu^{2+})=1.0$ mol·dm⁻³;在 Pb²⁺/Pb 半电池中加入 SO₄²⁻,产生 PbSO₄沉淀,并调至 $c(SO_4^{2-})=1.0$ mol·dm⁻³。实验测得该电池的电动势 $E_{sp}^{\square}=0.62$ V(已知铜为正极),计算 PbSO₄的 K_{sp}^{\bigcirc} 。(已知: E^{\bigcirc} (Pb²⁺/Pb)= -0.1263 V, E^{\bigcirc} (Cu²⁺/Cu)=0.34 V)

10. 已知铟的元素电势图:

$$E_{\rm A}^{\odot}/{
m V} = {
m In}^{3+} {
m ^{-0.45V} In}^{2+} {
m ^{-0.35V} In}^{+} {
m ^{-0.22V} In}$$

$$E_{\rm B}^{\ominus}/{
m V}$$
 In (OH)₃ $\frac{-1.00{
m V}}{}$ In

求:

- (1) In(OH)3的溶度积常数;
- (2) 反应 In(OH)₃(s)+3H⁺---- In³⁺+3H₂O的平衡常数。

总结与反思

1.	
2	
3.	
4	
5	
6	
7	
8.	
9.	
10	

第10章

配位平衡

知识要点自我梳理

	1. 配位解离平衡(填空题 1~5,选择题 1~13,判断题 1~3)
	逐级稳定常数 K 💆
	K P 与 K P
	K₽与K₽
	2. 配位平衡与多种平衡的相互转化(填空题 6~16,选择题 14~22,判断题 4~18,计算
题	1~10)
	K _f 与 K _a
	配离子取代
	K _f 与 K _{sp}
	$K_c \vDash E$

同步练习

一、填空题

1. 已知[Ag(NH₃)₂] [↑] 的逐级稳定常数为K [□] (1) 1.74×10³; K [□] (2) 6.46×10³,则
其总的不稳定常数 K₽ 为,第一级不稳定常数 KP(1)为。
2. 配合物 $[HgI_4]^2$ 的第三级稳定常数的表达式为 $K^{\circ}(3)$
常数的表达式为 $K^{\mathbb{D}}(2) =$
3. 已知相同浓度的[FeF ₆] ³ 溶液和[Fe(CN) ₆] ³ 溶液中,前者的 $c(Fe^{3+})$ 大于后者的
c(Fe ³⁺)。因此可知前者的 K ^p ([FeF ₆] ³⁻)比 K ^p ([Fe(CN) ₆] ³⁻),而
$K_a^{\Theta}([\operatorname{Fe}(\operatorname{CN})_6]^{3-}) \bowtie K_a^{\Theta}([\operatorname{Fe}F_6]^{3-})$
4. 已知配离子[Cu(NH₃)₄]²⁺的逐级稳定常数的对数值从 lgK♀(1)~lgK♀(4)依次为
4,31,3.67,3.04,2.30。则其总的稳定常数 K P 为 ,总的不稳定常数 K ₽
为。
5. 25℃时,在 Cu²+的氨水溶液中,平衡时 c(NH ₃)=6.7×10 ⁻⁴ mol·dm ⁻³ ,并认为有
50%的 Cu ²⁺ 形成了配离子[Cu(NH ₃) ₄] ²⁺ ,余者以 Cu ²⁺ 形式存在。则[Cu(NH ₃) ₄] ²⁺ 的不
稳定常数为。
6. 已知[Cu(OH)₄]²- + 4NH₃ ← [Cu(NH₃)₄]²+ + 4OH 的 K [⊖] > 1,则
K [□] ([Cu(OH) ₄] ²⁻)比 K [□] ([Cu(NH ₃) ₄] ²⁺),该反应向进行。
7. 在[Co(NH ₃) ₆]Cl ₂ 溶液中,存在下列平衡: [Co(NH ₃) ₆] ²⁺ →→Co ²⁺ +6NH ₃ ; 若加
人 HCl 溶液,由于,平衡向移动;若加入氨水,由于
8. A、B 两种配体均能与某金属离子 M 形成配离子[MA。]和[MB。](均略去电荷)。
在相同浓度的 $[M\Lambda_6]$ 和 $[MB_6]$ 溶液中,前者的游离金属离子 M 的浓度 $c(M)$ 比后者的要大。
则在溶液中 K ^② (MΛ ₆)比 K ^② (MΒ ₆),在标准状态下配体取代反应[MΛ ₆] +
6B
9. (0.82,0.43)AgCl在氨水中溶解是由于沉淀转化为,AgX的 K ₩ 越大,则
在氨水中的溶解度也越。
10. 比较下列电极电势的相对大小:
$E^{\ominus}(Hg^{2+}/Hg)_{}E^{\ominus}([HgI_4]^{2-}/Hg);$
$E^{\Theta}(\mathrm{Cu}^{2+}/\mathrm{Cu}^{+})$ $E^{\Theta}(\mathrm{Cu}^{2+}/[\mathrm{Cu}\mathrm{I}_{2}]^{-});$
$E^{\Theta}(\mathrm{Fe^{2^+}/Fe})$ $E^{\Theta}([\mathrm{Fe}(\mathrm{CN})_6]^{4^-}/\mathrm{Fe});$
$E^{\Theta}([PtCl_4]^{2-}/Pt) \qquad E^{\Theta}(Pt^{2+}/Pt)_{\alpha}$
11. 已知 KP([Co(NH ₃) ₆] ³⁺)>KP([Co(NH ₃) ₆] ²⁺),则配离子[Co(NH ₃) ₆] ³⁺ 在水
溶液中的稳定性比[Co(NH ₃) ₆] ²⁺ (高/低),则 E ^O ([Co(NH ₃) ₆] ³⁺ /[Co(NH ₃) ₆] ²⁺)
$E^{\Theta}(\mathrm{Co^{3+}/Co^{2+}})$.
12. E [⊖] (Pb ²⁺ /Pb)比 E [⊖] ([PbI₄] ²⁻ /Pb) ,这是由于在[PbI₄] ² /Pb 系统中
的浓度变 所致。当 $[PbI_4]^2/Pb$ 处于标准态时, $c(I)=$

mol • dm 3.

13. 已知 K ([FeCl]²⁺), E (Fe³⁺/Fe²⁺),则 298K 时,半反应[FeCl]²⁺+e → $Fe^{2+}+Cl^-$ 的 E^{Θ} ([FeCl]²⁺/Fe²⁺)与 E^{Θ} (Fe³⁺/Fe²⁺)、 K_d^{Θ} ([FeCl]²⁺)间的关系式为 ,它的值将比 E^{Θ} (Fe³⁺/Fe²⁺)

14. (0.19,0.51)已知[Ni(en)₃]²+的 KP=2.14×10¹8,将 2mol·dm⁻³的 en 溶液与 0.200mol·dm⁻³的 NiSO₄溶液等体积混合,则平衡时 c(Ni²⁺)为 mol·dm⁻³。

15. (0.67,0.49)已知 $K^{\ominus}([Au(SCN)_z]^-)=1.0\times10^{18},Au^++e=Au$ 的 $E^{\ominus}=1.68V$, 则 $Au(SCN)_2^- + e \longrightarrow Au + 2SCN^-$ 的 E^{Θ} 为。

16. 下列物质: KI、NH3 • H2O、Na2S2O3、Na2S, $K_{sp}^{\Theta}(AgI) = 9.3 \times 10^{-17}, K_{sp}^{\Theta}(Ag_2S) =$ 2×10^{-49} , $K_i^{\ominus}([Ag(NH_3)_2]^+) = 1.6 \times 10^7$, $K_i^{\ominus}([Ag(S_2O_3)_2]^{3-}) = 2.9 \times 10^{13}$.

- (1) 当_____存在时,Ag+的氧化能力最强;
- (2) 当 存在时, Ag 的还原能力最强。

二、选择题

- 1. 已知 $K^{\ominus}([Cu(NH_3)_4]^{2+})=1.1\times10^{13}, K^{\ominus}([HgI_4]^{2-})=6.8\times10^{29}$,可知(
 - A. [HgI4]2-比[Cu(NH3)4]2+稳定得多 B. 稳定性相差不大
 - C. [Cu(NH₃)₄]²⁺比[HgI₄]²⁻稳定得多 D. 不能判断稳定性大小
- 2. (0.80,0.26)欲使 CaCO₃在水溶液中的溶解度增大,宜采用的方法是()。(已知 Ca-EDTA 的 $K_1^{\ominus} = 4.90 \times 10^{10}$)
 - A. 加入 1. 0mol·dm⁻³ Na₂ CO₃ B. 加入 1. 0mol·dm⁻³ NaOH
 - C. 加入 1. 0mol dm⁻³CaCl₂
- D. 加入 1.0mol·dm⁻³EDTA
- 3. HgS 在下列溶液中溶解度最大的是()。(已知 $K^{\square}(\lceil \text{Hg}(\text{NH}_3)_4 \rceil^{2+}) = 1.9 \times$ $10^{19}, K_i^{\ominus}([HgCl_4]^{2-}) = 1.2 \times 10^{15}, K_i^{\ominus}([HgI_4]^{2-}) = 6.8 \times 10^{29}, K_i^{\ominus}([Hg(CN)_4]^{2-}) =$ 3.0×10^{41})
 - A. 1.0mol dm⁻³NH₃(aq)

 B. 1.0mol dm⁻³NaCl (aq)

 - C. 1. 0mol dm⁻³ KI (aq) D. 1. 0mol dm⁻³ NaCN (aq)
 - 4. (0.87,0.34)向[Cu(NH₃)₄]²⁺水溶液中通入氨气,则()。
 - A. K [([Cu(NH₃)₄]²⁺)增大 B. c(Cu²⁺)增大
 - C. KP([Cu(NH₃)₄]²⁺)减小 D. c(Cu²⁺)减小
- 5. (研) 当溶液中存在两种配体,并且都能与中心离子形成配合物时,在两种配体浓度 相同的条件下,中心离子形成配合物的倾向是()。
 - A. 两种配合物形成都很少
- B. 两种配合物形成都很多
- C. 主要形成 K^{\bigcirc} 较大的配合物 D. 主要形成 K^{\bigcirc} 较小的配合物
- 6. 下列反应,其标准平衡常数可作为[Zn(NH₃)₄]²⁺的不稳定常数的是()。
 - A. $Zn^{2+} + 4NH_3 \Longrightarrow [Zn(NH_3)_4]^{2+}$
 - B. $[Z_n(NH_3)_4]^{2+} + H_2O \longleftrightarrow [Z_n(NH_3)_3(H_2O)]^{2+} + NH_3$
 - C. $[Z_n(H_2O)_4]^{2+} + 4NH_3 \longrightarrow [Z_n(NH_3)_4]^{2+} + 4H_2O$
 - D. $[Zn(NH_3)_4]^{2+} + 4H_2O \Longrightarrow [Zn(H_2O)_4]^{2+} + 4NH_3$
- 7. 在 0.20 mol·dm 3[Ag(NH3)2]Cl 溶液中,加入等体积的水稀释,则下列各物质的

浓度为原来浓度的2的是()。

A. $c([Ag(NH_3)_2]Cl)$

B. 解离达平衡时 $c(Ag^{+})$

C. 解离达平衡时 c(NH₃ · H₂O)

D. $c(Cl^{-})$

- 8. 下列叙述中错误的是()。
 - A. 配位平衡是指溶液中配离子解离为中心离子和配体的解离平衡
 - B. 配离子在溶液中的行为像弱电解质
 - C. 对同一配离子而言 $K^{\circ} \cdot K^{\circ} = 1$
 - D. 配位平衡是指配合物在溶液中解离为内界和外界的解离平衡
- 9. 配离子[M(NH₃)₆]³⁺和[R(NH₃)₆]²⁺的 K²分别为 1.0×10 ⁸和 1.0×10 ¹²,则在 相同浓度的 $[M(NH_3)_6]^{3+}$ 溶液及 $[R(NH_3)_6]^{2+}$ 溶液中 $c(NH_3)$ 应是()。

A. [R(NH₃)₆]²⁺溶液中较大 B. [M(NH₃)₆]³⁺溶液中较大

C. 两溶液中相等

- D. 无法比较
- 10. 向电极反应为 Cu2+ (aq) + 2e → Cu(s)的溶液中加入浓氨水,则铜的还原 性()。
 - A. 增强
- B. 减弱
- C. 无影响 D. 先增强后减弱
- 11. (研)已知 HCN 的解离常数为 K[□], [Ag(CN)₂] 的稳定常数为 K[□], AgCl 的溶度 积为 K_{sp}^{Θ} ,反应 $AgCl+2HCN \Longrightarrow [Ag(CN)_z]^- + 2H^+ + Cl^-$ 的 K^{Θ} 为()。
 - A. $K_{l}^{\ominus} \cdot K_{so}^{\ominus} \cdot K_{s}^{\ominus}$

B. $K_{a}^{\ominus} \cdot K_{ab}^{\ominus} \cdot (K_{a}^{\ominus})^{2}$

C. $K_1^{\ominus} \cdot K_{so}^{\ominus} \cdot K_s^{\ominus}$

- D. $K_{\mathbb{C}}^{\ominus} + K_{\mathbb{R}}^{\ominus} + K_{\mathbb{R}}^{\ominus}$
- 12. (研)已知[Ag(S₂O₃)₂]³ 的不稳定常数为 Kਊ,[Ag(CN)₂] 的稳定常数为 Kਊ,则 反应[$Ag(S_2O_3)_2$]³⁻+2CN⁻—[$Ag(CN)_2$]⁻+2S₂O² 的标准平衡常数为()。

- A. $K_2^{\ominus}/K_1^{\ominus}$ B. $K_1^{\ominus}/K_2^{\ominus}$ C. $K_1^{\ominus} \cdot K_2^{\ominus}$ D. $K_1^{\ominus} + K_2^{\ominus}$
- 13. 已知[Al(OH)]²⁺的稳定常数为 K[□],则反应 Al³⁺ + H₂O ← [Al(OH)]²⁺ + H⁺ 的标准平衡常数 K^{Θ} 为()。
- A, $K^{\ominus} = 1/K^{\ominus}$ B, $K^{\ominus} = K^{\ominus}/K^{\ominus}$ C, $K^{\ominus} = K^{\ominus} \cdot K^{\ominus}$ D, $K^{\ominus} = K^{\ominus}/K^{\ominus}$
- 14. (研)下列各电对中, E^{Θ} 的代数值最大的是()。

 - A. $E^{\Theta}([Ag(CN)_2]^-/Ag)$ B. $E^{\Theta}([Ag(NH_3)_2]^+/Ag)$
 - C. $E^{\Theta}([Ag(S_2O_3)_2]^{3-}/Ag)$ D. $E^{\Theta}(Ag^+/Ag)$
- 15. (研)若电对的氧化态和还原态同时生成配位体和配位数相同配合物,则其 E^{\odot} (
 - A. 变小

B. 变大

C. 不变

- D. 由具体情况确定
- 16. (0.59,0.70)已知配合物的稳定常数 K♀([Fe(CN)₆]³) >K♀([Fe(CN)₆]⁴),下 面对 $E^{\Theta}([Fe(CN)_6]^{3-}/[Fe(CN)_6]^{4-})$ 与 $E^{\Theta}(Fe^{3+}/Fe^{2+})$ 判断正确的是()。
 - A. $E^{\ominus}([Fe(CN)_6]^{3-}/[Fe(CN)_6]^{4-}) > E^{\ominus}(Fe^{3+}/Fe^{2+})$
 - B. $E^{\Theta}([Fe(CN)_6]^{3-}/[Fe(CN)_6]^{4-}) < E^{\Theta}(Fe^{3+}/Fe^{2+})$
 - C. $E^{\ominus}(\lceil \operatorname{Fe}(\operatorname{CN})_6 \rceil^{3-} / \lceil \operatorname{Fe}(\operatorname{CN})_6 \rceil^{4-}) = E^{\ominus}(\operatorname{Fe}^{3+} / \operatorname{Fe}^{2+})$
 - D. 无法判断
- 17. (0.67,0.23)已知[Ag(SCN)₂] 和[Ag(NH₃)₂] 的 K 分别为 2.69×10 和 8.91×10 8。 当溶液中 c(SCN) - 0.010mol · dm 3, c(NH3) - 1.0mol · dm 3,

 $c([Ag(SCN)_2])-c([Ag(NH_3)_2]^+)-1.0$ mol·dm 3时,反应: $[Ag(NH_3)_2]^++2SCN \longrightarrow$ 「Ag(SCN)₂] +2NH₃进行的方向为()。

A. 处于平衡状态 B. 自发向左进行 C. 自发向右进行 D. 无法预测

- 18. 某金属离子 M^{2+} 可以生成两种不同的配离子 $[MX_4]^2$ 和 $[MY_4]^2$, K^0 ($[MX_4]^2$)< $K^{\mathbb{P}}([MY_4]^2)$ 。若在 $[MX_4]^2$ 溶液中加入含有 Y 的试剂,可能发生某种取代反应。下列 有关叙述中,错误的是()。
 - A. 取代反应为: [MX₄]²⁻+4Y⁻ ← [MY₄]²⁻+4X⁻
 - B. 由于 $K^{\Theta}([MX_4]^{2-}) < K^{\Theta}([MY_4]^{2-})$, 所以该反应的 $K^{\Theta} > 1$
 - C. 当 Y 的量足够时,反应必然向右进行
 - D. 配离子的这种取代反应,实际应用中并不多见
- 19. 已知 $E^{\Theta}(Fe^{3+}/Fe^{2+})=0.771V$; $[Fe(CN)_6]^{3-}$ 和 $[Fe(CN)_6]^{4-}$ 的 K^{Θ} 分别为 1.0×10⁴²和1.0×10³⁵,则 E[⊖]([Fe(CN)₆]³⁻/[Fe(CN)₆]⁴⁻)应为()。

 - A. 0.36V B. -0.36V C. 1.19V D. 0.771V

- 20. Cu(OH)₂溶解在 NH₄Cl-NH₃ · H₂O 缓冲溶液中生成[Cu(NH₃)₄]²⁺ 时,系统的 pH().
 - A. 不变
- B. 变小
- C. 变大 D. 无法估计
- 21. (0.67,0.54)已知 $K_a^{\Theta}([Z_n(CN)_4]^{2-})=1.99\times10^{-17}, E^{\Theta}(Z_n^{2+}/Z_n)=-0.763V$ 。 则 $[Zn(CN)_4]^{2-}+2e^ \Longrightarrow$ $Zn+4CN^-$ 的 E^{Θ} 为()。
- A. -1.75V B. 1.75V C. -1.26V D. -0.494V
- 22. (0,81,0,48)已知 Au³++3e⁻ → Au,E[⊖]=1.50V

$$[AuCl_4]^- + 3e^- \Longrightarrow Au + 4Cl^-, E^{\ominus} = 1.00V$$

则 $K^{\triangleright}([\operatorname{AuCl}_4]^-)=($)。

- A. 4.86×10^{26} B. 3.74×10^{18} C. 2.18×10^{25} D. 8.10×10^{22}

三、判断题

- 1. 所有配合物生成反应都是非氧化还原反应,因此,生成配合物后电对的电极电势不 变。()
 - 2. 对于电对 Fe²⁺/Fe 来说, 当 Fe²⁺生成配离子时, Fe 的还原性将增强。(
- 3. 在某些金属的难溶盐中,加入含有可与该金属离子配位的试剂时,有可能使金属难 溶盐的溶解度增大。()
 - 4. 所有物质都会因生成某一配合物而使溶解度增大。()
- 5. 在 5.0cm³ 0.10mol·dm³ AgNO₃ 溶液中,加入等体积等浓度的 NaCl溶液,生成 AgCl 沉淀。只要加入 1,0cm³ 0,10mol • dm ³NH₃ • H₂()溶液,AgCl 就因生成[Ag(NH₃)₂]* 而全部溶解。()
- 6. (0.42,0.21)已知[Ag(S₂()₃)₂]³ 和[AgCl₂] 的 lgK♀分别为 13.46 和 5.04。则反 $\bar{\alpha}[Ag(S_2O_3)_2]^{3-}+2Cl^{-} \Longrightarrow [AgCl_2]^{-}+2S_2O_3^{2-}$ 将从右向左进行。()
- 7. 含有配离子的配合物,其带异号电荷离子的内界和外界之间以离子键结合,在水中 几乎完全解离成内界和外界。()
- 8. 将 0.20dm3的[Ag(NH3)2]Cl溶液用水稀释至原来体积的两倍,则平衡时溶液中 $c(NH_3)$ 减小为原来的 1/2。(

- 9. 配离子的不稳定常数越大,表明该配离子在水溶液中解离的倾向越小。()
- 10. 已知 Co³++e ——Co²+, E⊖-1.84V

 $[\text{Co(NH}_3)_6]^{3+} + e^+ \rightleftharpoons [\text{Co(NH}_3)_6]^{2+}, E^{\Theta} - 0.10V$

则 $K_i^{\Theta}([Co(NH_3)_6]^{3+}) < K_i^{\Theta}([Co(NH_3)_6]^{2+})_{\circ}$ ()

- 11. 已知 $\lg K_{\mathrm{f}}^{\Theta}([\mathrm{Co}(\mathrm{NH_3})_6]^{2+}) = 5.11, \lg K_{\mathrm{f}}^{\Theta}([\mathrm{Co}(\mathrm{NH_3})_6]^{3+}) = 35.2, 则 E^{\Theta}(\mathrm{Co}^{3+}/\mathrm{Co}^{2+}) < E^{\Theta}([\mathrm{Co}(\mathrm{NH_3})_6]^{3+}/[\mathrm{Co}(\mathrm{NH_3})_6]^{2+})_{\mathrm{o}}$ ()
- 12. $(0.74,0.13)K_{P}^{\Theta}([Ag(CN)_{2}]^{-})=1.26\times10^{21},K_{P}^{\Theta}([Ag(NH_{3})_{2}]^{+})=1.12\times10^{7}$ 。则相同浓度的 $[Ag(NH_{3})_{2}]^{+}$ 的氧化性比 $[Ag(CN)_{2}]^{-}$ 的氧化性强。()
 - 13. HgS溶解在 E水中是由于氧化还原反应和配合反应共同作用的结果。()
- 14. 某金属离子的难溶电解质,因生成配离子而使沉淀溶解的过程可称为沉淀的配位溶解; \cdot 般配离子的 K^{\odot} 越大,沉淀的 K^{\odot} 较小时,越有利于配位溶解反应的发生。()
- 15. 在 M² * 溶液中,加入含有 X ⁻ 和 Y ⁻ 的溶液,可生成 MX₂沉淀和[MY₄]² ⁻ 配离子。 如果 K[⊕]_{**}(MX₂)和 K[□]([MY₄]²⁻)越大,越有利于生成[MY₄]²⁻。()
- 16. (研)已知[HgCl₄]²⁻的 $K_{\sigma}^{\circ}=1.0\times10^{-16}$, 当溶液中 $c(Cl^{-})=0.10$ mol·dm⁻³ 时, $c(Hg^{2+})/c([HgCl_4]^{2-})$ 的比值为 1.0×10^{-12} 。()
- 17. 许多配位体是弱酸根离子,相关配合物在溶液中的稳定性与溶液 pH 有关。一般 pH 越小,配合物越不易解离。()
 - 18. HF、H2SiO3 皆是弱酸,但是 H2[SiF6]却是强酸。()

四、计算题

- 1. 若在 1dm³ 6.0mol·dm⁻³ 氨水溶液中溶解 0.10mol CuSO4,则;
- (1) 求溶液中各组分的浓度(假设溶解 CuSO₄后溶液的体积不变)。
- (2) 若向此溶液中加入 10cm³ 1.0mol·dm⁻³NaOH,有无 Cu(OH)₂沉淀生成?
- (3) 若向此溶液中加入 1cm³ 0.10mol dm⁻³ Na₂ S, 有无 CuS 沉淀生成?

(已知 $K_a^{\ominus}([Cu(NH_3)_4]^{2+})=4.79\times10^{-14}, K_{sp}^{\ominus}(Cu(OH)_2)=2.2\times10^{-20}, K_{sp}^{\ominus}(CuS)=6\times10^{-37})$

- 2. 己知: $E^{\ominus}(Ag^{+}/Ag) 0.7991V$, $E^{\ominus}(AgBr/Ag) 0.071V$, $K_{sp}^{\ominus}(AgBr) 5 \times 10^{-13}$, $E^{\ominus}([Ag(S_{2}O_{3})_{2}]^{3}/Ag) 0.010V$ 。
- (1) (0, 26, 0, 52)将 50cm³ 0, 15mol dm⁻³ AgNO₃与 100cm³ 0, 30mol dm⁻³ Na₂ S₂O₃ 混合,求混合液中 Ag⁺的浓度。
- (2) (0.34,0.50)写出 $\Lambda g Br$ 溶于 $Na_2 S_2 O_3$ 溶液生成配离子的化学反应式,计算其平衡常数 K^Θ 。

- 3. (研) AgCl(s) 能溶于氨水中。(已知: $K_{2}^{\Theta}([Ag(NH_{3})_{2}]^{+}) = 6$, 17×10^{-8} , $K_{sp}^{\Theta}(AgCl) = 1.56 \times 10^{-10}$)
 - (1) (0.64,0.47) 写出反应式,计算该反应的化学平衡常数 K^{Θ} ;
- (2) (0.27.0.54) 欲使 0.10mol AgCl 完全溶解生成[Ag(NH₃)₂]⁺, 计算最少需要 1dm³ 多大浓度的氨水?

- 4. 结合第9章计算题第1题:
- (1) (0.52,0.59) 先向右半电池中通入过量氨气,使游离 NH₃浓度达到 1.00mol·dm ³,此时测得电动势 E_1 0.708V,求 K^{p} [Cu(NH₃)₄²⁺](假定 NH₃的通入不改变溶液的体积)?
- (2) (0.53,0.56)如果向左半电池中加入过量 Na_2S ,使 $c(S^2)$ 1.00mol·dm 3 ,求原电池的电动势 E_2 ? (已知 $K_{\mathfrak{p}}^{\Theta}(ZnS)$ 1.60×10 24 ,假定 Na_2S 的加入也不改变溶液的体积)

5. (0.72,0.62)已知 $E^{\Theta}(Au^+/Au)=1.83V$, $[Au(CN)_2]^-$ 的 $K_2^{\Theta}=1.99\times 10^{38}$, 计算 $E^{\Theta}([Au(CN)_2]^-/Au)$ 值,通过计算说明了什么?

6. 已知 E^Θ(Fe³⁺/Fe²⁺) −0.771V,K^P([Fe(C₂O₄)₃]³)−1.6×10²⁰,K^P([Fe(C₂O₄)₃]⁴)−1.7×10⁵,求 E^Θ([Fe(C₂O₄)₃]³/[Fe(C₂O₄)₃]⁴)。当含有[Fe(C₂O₄)₃]³、[Fe(C₂O₄)₃]⁴的混合溶液中,两种离子浓度均为 1.0mol·dm ³时,该系统中 c(Fe²⁺)/c(Fe³⁺)为多少?

7. (0.44,0.85)已知 K[⊕]_{sp}(AgI)=8.3×10⁻¹⁷, K[⊕]_{sp}([Ag(CN)₂]⁻)=1.2×10⁻²¹。将 0.10mol AgI 固体恰好溶于 1.00dm³NaCN 溶液中。

- (1) 试计算 NaCN 溶液的起始浓度至少为多少?
- (2) 平衡时溶液中 Ag⁺、I⁻、[Ag(CN)₂]⁻、CN⁻浓度各为多少?

- 8. 日知 $E^{\ominus}(\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}) 0.771\text{V}, K_{d}^{\ominus}([\text{Fe}(\text{CN})_{6}]^{3}) 1.0 \times 10^{-42}, K_{d}^{\ominus}([\text{Fe}(\text{CN})_{6}]^{4}) 1.0 \times 10^{-35}$ 。
 - (1) (0.62, 0.65) $RE^{\Theta}([Fe(CN)_6]^{3^{-}}/[Fe(CN)_6]^{4^{-}});$
 - (2)(0.33,0.50)确定下列原电池的正负极,并计算其电动势:
 - Pt $[Fe(CN)_6]^{4-}$ (0. 10mol dm⁻³), $[Fe(CN)_6]^{3-}$ (1. 0mol dm⁻³)
 - $\| \text{Fe}^{3+} (0.10 \text{mol} \cdot \text{dm}^{-3}), \text{Fe}^{2+} (1.0 \text{mol} \cdot \text{dm}^{-3}) \| \text{Pt} \|$
 - (3) 写出电池反应方程式并计算其标准平衡常数。

- 9. 已知: E^{\ominus} (Co^{3+}/Co^{2+}) = + 1. 92V, $K_{?}^{\ominus}$ ($[Co(NH_3)_6]^{3+}$) = 1. 58 × 10³⁵, $K_{?}^{\ominus}$ ($[Co(NH_3)_6]^{2+}$)=1. 29×10⁵,求:
 - (1) (0.59,0.75)E[⊖]([Co(NH₃)₆]³⁺/[Co(NH₃)₆]²⁺)是多少?
 - (2) (0.41,0.52)以上两个电对组成的原电池的标准平衡常数 K[○]是多少?

10. (研)试计算下列反应的平衡常数:

 $2Ag_2S+8CN^{-}+O_2+2H_2O$ — $4[Ag(CN)_2]^{-}+2S$ \downarrow $+4OH^{-}$ (已知 $K_f^{\ominus}([Ag(CN)_2]^{-})-1$, 30×10^{21} , $K_{sp}^{\ominus}(Ag_2S)-6$, 20×10^{-51} , $E^{\ominus}(O_2/OH^{-})=0$, 400V, $E^{\ominus}(S/S^{2-})=0$, 480V)

总结与反思

1		
2		
3		
4		
5		
7,		
8		
9.		
10.		



《普通化学原理》期末考试试卷A

(注:考生可用计算器,考试时间 120 分钟)

题号	考题类型	总分	得分	阅卷人	总得分	合分人
	填空题	30				
*	选择题	40]	
4 6	判断题	10]	
四	计算题	20				

_	、填空题(前 6 题 每 ²	它 1 分,后 8 题角	空 2 分, 共 30 分, 请将答案抄	在后面的答案
纸上)				
1.	氢原子光谱是	光谱,	_理论可较好地解释氢原子光谱	a
2.	l=1时,m有	个取值,其对应	轨道的空间位置关系是	a
3.	某元素的最高氧化数	放为 + 5. 原子的最	外层电子数为 2,原子半径是同	族元素中最小
的,则证	亥元素的电子排布式	ы	0	
4.	NO3 的中心原子的	价层电子对数为	,SCl ₂ 的空间构型为	,分子偶
极矩_	零(填"大于"9	戏"等于")。		
5.	配离子[Cd(CN)4]2-	的配位原子是	;命名为	ó
6.	反应 2KCl() ₃ (s)=2	$KCl(s) + 3O_2(g)$, 当 ξ = 0, 5mol 时, KClO ₃ 和 O ₂	物质的量的改
变 Δ n _K e	clo ₃ 、Δno ₂ 分别为	mol ,	_ mol.	
7.	已知 298K,反应 Ag	$_{z}O(s) = 2Ag$	$(s) + 1/2O_z(g), \Delta_r S_m^{\ominus} = 66.7J$	$\text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$,
$\Delta_{\mathrm{f}}H_{\mathrm{m}}^{\ominus}$ ($(Ag_zO_{s}) = -31.1kJ$	• mol 1,则 Ag _z (〕最低分解温度约为 ℃	0
8.	已知 1273K 时,(1)	FeO(s) + CO(g)	Fe(s) + CO ₂ (g), K_1^{\ominus} = 0.40	3;

(2) $FeO(s) + H_2(g) \longrightarrow Fe(s) + H_2O(g)$,	$K_2^{\ominus} = 0.669;$	
则反应 $CO_2(g) + H_2(g) \Longrightarrow CO(g) + H_2O(g)$ 的	的 K^{Θ} — 。	
9. 己知 H ₂ C ₂ O ₄ 的 K [⊖] ₈₁ (H ₂ C ₂ O ₄)=6.5×10	$^{-2}, K_{s2}^{\ominus}(H_2C_2O_4) =$	=6.1×10 ⁻⁵ ,则 HC ₂ O ₄
的 K _b 为 ,在 0.10mol • dm ⁻³ H ₂ C ₂ O ₄ ?	容液中,c(C ₂ O ₄ ²⁻)为	0
10. 要使 0. 1dm³ 4. 0mol·dm⁻³的 NH₃	· H2O的离解度5	曾大1倍,需加入水至
dm^3		
11. PbI₂在水中的溶解度为 1.2×10 ⁻³ mol・	dm ⁻³ ,其 K [⊖] =	O
12. 反应: Zn+2H+(amol·dm-3)==Zn2	(1mol • dm ⁻³)+	H ₂ (1×10 ⁵ Pa),已知电
动势为 0.46 V , $E^{\Theta}(Zn^{2+}/Zn)=-0$, 763 V , 则氢	电极溶液中 pH 为_	0
13. 25℃时,原电池符号如下:(一)Ag Ag	(0.1mol • dm ⁻³)	Ag ⁺ (0.5mol • dm ⁻³)
Ag (+),相应原电池反应的平衡常数 K [⊖] 为	(E ^{\to} (Ag ⁺ /	(Ag) = 0.80V
14. 已知 Ni(en)₃2+ 的 K = 2.14×10 ¹⁸ ,将		
的 NiSO4溶液等体积混合,则平衡时 c(Ni2+)/(n	nol•dm ⁻³)为	
二、选择题(每空2分,共40分)		
1. Ψ(3,2,1)代表简并轨道中的一条轨道是	()。	
A. 3d 轨道 B. 2p 轨道	C. 3p 轨道	D. 3s 轨道
2. 根据酸碱质子理论,下列说法正确的是()。	
A. 碱可以是阳离子		
B. 酸只能为中性物质		
C. 同一种物质不能同时起酸和碱的作用	3	
D. 碱性溶液不含 H ⁺		
3. 如果一化学反应在任意温度下都能自发的	进行,则该反应应满	足的条件是()。
A. $\Delta_{\rm r} H_{\rm m} < 0$, $\Delta_{\rm r} S_{\rm m} < 0$	B. $\Delta_{\rm r}H_{\rm m}$ <0, $\Delta_{\rm r}$	$S_m > 0$
C. $\Delta_r H_m > 0$, $\Delta_r S_m > 0$	D. $\Delta_{\rm r}H_{\rm m}>0$, $\Delta_{\rm r}$	$S_m < 0$
4. 下列基态原子的电子构型中,正确的是() 。	
A. $3d^94s^2$ B. $3d^44s^2$	C. 3d ⁵ 4s ¹	D. 3d ¹⁰ 4s ⁰
5. 某元素的最外层只有一个 l=0 的电子,则	则该元素不可能是() 。
A. s 区元素 B. ds 区元素	C. d 区元素	D. p 区元素
6. 下列分子中心原子杂化类型不是 sp ³ 杂化		
A. CH_4 B. H_2O		D. NH_3
7. 下列各组分子或离子中,均呈反磁性的是		
A. B_2 , O_2^{2-} B. C_2 , N_2^{2-}		D. B_2, N_2^{2-}
8. 欲使 CaCO ₃ 在水溶液中的溶解度增大,官		
A. 加入 1.0mol·dm ⁻³ EDTA	B. 加入 1.0 mol	
C. 加入 1.0mol·dm ⁻³ CaCl ₂	D. 加入 1.0 mol	
9. 根据铁在酸性溶液中的电势图, Fe ³⁺	$Fe^{2+} = 0.44V$	e, 下列说法中错误的是
()。		
A. $E^{\ominus}(Fe^{3+}/Fe) = 0.04V$		

C. Fe 与稀酸反应生成 Fe²⁺和氢气 D. Fe 与氯气反应生成 Fe³⁺与 Cl⁻¹ 10. 下列各化合物的分子间,氢键作用最强的是()。 A. NH_3 B. H_2S C. HClD. HF 11. 欲配制 pH=6.50 的缓冲溶液,最好选用()。 A. $(CH_3)_2 AsO_2 H (K_*^{\Theta} = 6.40 \times 10^{-7})$ B. $CH_3 COOH (K_*^{\Theta} = 1.76 \times 10^{-5})$ C. CICH₂COOH $(K_a^{\Theta} = 1.40 \times 10^{-3})$ D. HCOOH $(K_a^{\Theta} = 1.77 \times 10^{-4})$ 12. 已知[Ag(SCN)₂] 和[Ag(NH₃)₂] 的 K 依次分别为 2.69×10 和 8.91× 10^{-8} 。当溶液中 $c(SCN^-)=0$, $010 mol \cdot dm^{-3}$, $c(NH_3)=1$. $0 mol \cdot dm^{-3}$, $c([Ag(SCN)_2]^-) = c([Ag(NH_3)_2]^+) = 1$, $0 \text{mol} \cdot dm^{-3}$ 时,反应: $[Ag(NH_3)_2]^+ +$ 2SCN⁻ ← (SCN)₂ - +2NH₃进行的方向为()。 A. 处于平衡状态 B. 自发向左进行 C. 自发向右进行 D. 无法预测 13. 二羟基四水合铝(Ⅲ)配离子的化学式是()。 B. $[Al(OH)_2(H_2O)_4]^-$ A, $[Al(OH)_2(H_2O)_4]^{2+}$ D. $[Al(OH)_2(H_2O)_4]^+$ C. $[Al(H_2O)_4(OH)_2]^-$ 14. 下列叙述中错误的是()。 A. 一般地说,内轨型配合物较外轨型配合物稳定 B. ⅡB族元素所形成的四配位配合物,几乎都是四面体构型 C. CNT和 CO 作配体时, 趋于形成内轨型配合物 D. 金属原子不能作为配合物的形成体 15. 体系对环境做功 20kJ, 并失去 10kJ 的热给环境,则体系内能的变化是()。 B. +10kJ C. -10kJA. + 30kJD. $-30 \, kJ$ 16. 已知 298K 时, $K_{\mathfrak{p}}^{\mathbb{Q}}(SrF_{\mathfrak{p}})=2.5\times10^{-9}$,则此时 $SrF_{\mathfrak{p}}$ 饱和溶液中, $c(F^{-})$ 为()。 A. $5.0 \times 10^{-5} \,\mathrm{mol} \cdot \mathrm{dm}^{-3}$ B. $3.5 \times 10^{-5} \,\mathrm{mol} \cdot \mathrm{dm}^{-3}$ C. $1.7 \times 10^{-3} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$ D. $1.4 \times 10^{-3} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$ 17. 已知反应 2Hg(l)(s) → $2\text{Hg(l)} + ()_2(g), \Delta_r H_m^{\odot} = 181.4 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}, 则 \Delta_l H_m^{\odot} (\text{Hg(l)}, s)$ 为()。 A. $-90.7 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ B. $-181.4 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ D. 181. 4kJ • mol⁻¹ C. 90.7kJ • mol⁻¹ 18. 已知反应 $\Lambda(g) + 2B(1) \longrightarrow 4C(g)$ 的 平衡常数 $K^{\odot} - 0.123$,则反应 $2C(g) \longrightarrow$ 1/2A(g)+B(l)的平衡常数 $K^{\Theta}=($)。 A. 8. 13 B. 0. 123 C. 2.85 D. -0.246 19. 某电池(一)A|A²⁺(0.1mol·dm⁻³)||B²⁺(0.01mol·dm⁻³)|B(+)电动势 En 为 0.27V,则该电池的标准电动势 E23为____。 A. 0.30V B. 0.27V C. 0.24V D. 0.33V 20. 已知 K_a^{Θ} ([Zn(CN)₄]²⁻) = 1. 99 × 10⁻¹⁷, E^{Θ} (Zn²⁺/Zn) = -0. 763V, 则 $[Zn(CN)_4]^2 + 2e \longrightarrow Zn + 4CN$ 的 E^{Θ} 为()。 A. 1.75V B. 1.75V C. 1.26V D. 0.494V

B. 在酸性溶液中 Fe²⁺ 能发生歧化反应

三、判断题(10分)

- 1. 「Ψ²表示电子的概率。(
- 2. 对 AB 型分子(或离子)来说, 当中心原子 A 的价电子对数为 m 时,分子的空间构 型与电子对在空间的构型一致。(
 - 3. 弱极性分子之间的分子间力均以色散力为主。()
 - 4. 所有 Ni²⁺ 的八面体配合物都属于外轨型配合物。(
 - 5. 所有反应的速率都随时间而改变。(
 - 6. 盐效应时,因弱电解质解离平衡右移,解离度增大,因此解离平衡常数增大。()
- 7. 将 20dm³ 0.1mol·dm⁻³ HAc与 10dm³ 0.1mol·dm⁻³ NaAc 混合,因为此时 HAc、 NaAc 浓度相等, 所以 pH=pK[⊕](HAc)。()
 - 8. 难溶强电解质的 K♥与温度有关。()
 - 9. 电极电势表中,电对的标准电极电势相距越远,反应速率越快。()
- 10. FeCl₃、KMnO₄和 H₂O₂是常见的氧化剂, 当溶液中 cH⁺增大时,它们的氧化能力都 增加。()

请各位同学将答案抄在下面,没有抄写答案的一律不得分。(请再次在本页上面写 上名字)

- 一、填空题(前6题每空1分,其他题每空2分,共30分,字迹不清楚不得分)
- 1. (2分)____、___。
- 2. (2分)____、___。
- 3. (1分) 。
- 4. (3分) ____、___、___。
- 5. (2分) ___、___。
- 6. (2分)
- 7. (2分)_____。
- 8. (2分)_____。
- 9. (4分)_____。
- 10. (2分)____。
- 11. (2分)____。
- 12. (2分)____。
- 13. (2分)____。
- 14. (2分)。
- 二、选择题(每题2分,共40分)

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
	<u> </u>								

三、判断题(10分)

四、计算题(每题5分,共20分)

1. 1.0mol N₂O₄ 置于密闭容器·按下式分解·N₂O₄(g)—⇒2NO₂(g),在 25℃、100kPa 下达平衡,测得 N₂()₄的转化率为 50.2%,计算:(1) K[⊙];(2) 25℃、1000kPa 达平衡时, N2 O4 的转化率及 N2 O4 的分压。

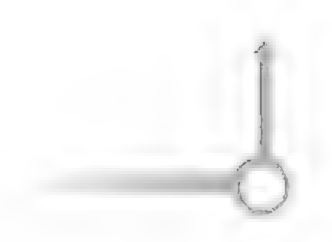
2. 在 0.10 dm³ 0.20 mol·dm⁻³ MnCl₂溶液中加入等体积的 0.010 mol·dm⁻³ 氨水,问 在此氨水中加入多少克固体 NH₄Cl₇才不至于生成 Mn(OH)₂沉淀?

(已知 $Mn(OH)_2 K_{sp}^{\Theta} = 1.9 \times 10^{-13}$, 氨水 $K_b^{\Theta} = 1.8 \times 10^{-5}$. NH₄Cl 相对分子质量: 53.5)

- 3. 实验室常用二氧化锰与盐酸反应制备 Cl2. 有关电对及标准电极电势如下: $E^{\ominus}(M_{n}O_{2}/M_{n}^{2+})=1.23V; E^{\ominus}(Cl_{2}/Cl^{-})=1.36V$
- (1) 写出并配平该氧化还原反应方程式;
- (2) 计算该反应的 EQ 并说明在标态下该反应能否向右进行;
- (3) 若改用浓 $HCl(12 \text{mol} \cdot dm^{-3})$,且 $c(Mn^{2+}) = 1.0 \text{mol} \cdot dm^{-3}$, $p(Cl_2) = 100 \text{kPa}$. 计算 E_n 并说明该反应能否向右进行。

4. 己知 E^{\ominus} (Fe³⁺/Fe²⁺) = 0.771V; K_{a}^{\ominus} ([Fe (CN)₆]³) — 1.0 × 10 ⁴²; K_{a}^{\ominus} ([Fe(CN)₆]⁴)=1.0×10 ³⁵。

求: (1) $E^{\ominus}([Fe(CN)_6]^{3-}/[Fe(CN)_6]^{4-})$; (2) 计算如下原电池的电动势及其标准平衡常数: $Pt|[Fe(CN)_6]^{4-}(0.10\text{mol} \cdot dm^{-3}), [Fe(CN)_6]^{3-}(1.0\text{mol} \cdot dm^{-3})]$ Fe³⁺ (0.10mol · dm⁻³), $Fe^{2+}(1.0\text{mol} \cdot dm^{-3})|Pt$ 。



《普通化学原理》期末考试试卷B

(注:考生可用计算器,考试时间 120 分钟)

题号	考题类型	总分	得分	阅卷人	总得分	合分人
_	填空题	30				
二	选择题	40				
ule at ule	判断题	10				
pq	计算题	20				

一、填空题(每空1分,共30分,请将答案抄在后面的答案纸上)
1. $E_{np_x} = E_{np_y} = E_{np_x}$,这些轨道称为; $E_{ns} < E_{np} < E_{nd} < E_{nf}$,这种现象称为
; E _{4s} <e<sub>3d,这种现象称为。</e<sub>
2. 在高空大气的电离层中,存在着 Nz 、Liz 、Bez 等离子。在这些离子中最稳定的是
,其键级为; 含有单电子 σ 键的是,含有三电子 σ 键的
是。
3. 配位化合物[PtCl ₂ (NH ₃) ₂]的配位体是;配位原子是;配位数是
。
4. 273. 15K、1. 013 × 105 Pa 下, 1mol 冰融化为水(忽略此过程体积变化),则其
Q 0, W 0, ΔU 0。(填">""<"或"=")
5. 某温度时,反应 C(O₂(g) + H₂(g) ← C()(g) + H₂(O(g)的 K₁ = 2.0,反应 2C()₂(g) ← H₂(O(g)的 K₁ = 2.0,反应 2C()₂(g) ← H₂(O(g) + H₂(O(g)) + H₂(O(g)
$2CO(g)+O_2(g)$ 的 $K_2^{\Theta}=1.4\times10^{-12}$,则反应 $2H_2(g)+O_2(g)$ —— $2H_2O(g)$ 的 $K^{\Theta}=$
6. 若 A — 2B 反应的活化能为 E_a ,而反应 2B — A 的活化能为 E_a' ,则加催化剂后、
E_a 的减少值 E_a' 减少值(填"大于""等于"或"小于");在一定温度范围内,若反应物

D. 表示 dz, 电子云角度分布图

	A. 增大	B. 减小	C. 不变	D. 无法判断
10.	某热力学系统完成	一次循环过程,系统	2. 和环境有二次能量	交换。第一次吸热
2.30kJ.	环境对系统做功 50J	第二次放热 2.0kJ	.则在该循环过程中	系统第二次做的功
为()。			
	A. 54.3J	B. $-4.35kJ$	C. $-0.35kJ$	D. $-54.3J$
11.	对于反应 H ₂ (g) + I ₂	(g)——2HI(g),测行	导速率方程为v kc(H ₂)c(I ₂),下列判断
可能错记	吴的是()。			
	A. 反应对 H ₂ 、I ₂ 来i	说均是一级反应	B. 反应的总级数是	2
	C. 反应一定是基元	反应	D. 反应不一定是基	元反应
12.	将 0.10mol·dm ⁻³ 1	HAc 加水稀释至原体	和积的 2 倍时,其 H+	浓度和 pH 的变化趋
势各为() 。			
	A. 增加、减小	B. 减小、增加	C. 增大、增大	D. 减小、减小
13.	已知 H ₂ CO ₃ : K [○] _{al} =	4.4×10^{-7} , $K_{a2}^{\bigcirc} = 5.6$	5×10 ⁻¹¹ ,欲配制 pH	-9.95 的缓冲溶液,
应使 Na	HCO₃和 Na₂CO₃的物	顶质的量之比为()。	
	A. 2 * 1	B. 1:1	C. 1 * 2	D. $1:3.9\times10^{-3}$
14.	已知 K [⊕] _{sp} (Ag ₂ CrO ₄)	=1.1×10 ⁻¹² ,当溶剂		<10 ⁻³ mol·dm ⁻³ 时,
开始生质	战Ag₂CrO₄沉淀所需	Ag+最低浓度为()mol • dm ⁻³ .	
	A. 6.8×10^{-6}	B. 1.4×10^{-5}	C. 9.7×10^{-7}	D. 6.8×10^{-5}
15.	向同浓度的 Cu2+、Z	n ²⁺ 、Hg ²⁺ 、Mn ²⁺ 离子	产混合溶液中通入 H	2S气体,则产生沉淀
的先后没	欠序是()。(K [⊖] _{**}	: CuS-6. 0×10^{-37}	, HgS-4. 0×10^{-53}	MnS-2. 5×10^{-13} ,
ZnS-2.	0×10^{-25})			
	A. CuS, HgS, MnS,	ZnS	B. HgS, CuS, ZnS,	MnS
	C. MnS,ZnS,CuS,	HgS	D. HgS, ZnS, CuS,	MnS
16.	$M^{3+} + 0.30V M^{+} - 0.60V N$	A 则 E[⊖]_{3+/M} 为()	a	
	A. 0.00V	B. 0.10V	C. 0.30V	D. 0.90V
17.	已知 E [⊕] (Fe³+/Fe²+) = 0.771V; [Fe(0)]	CN) ₆] ³⁻ 和[Fe(CN)。] ¹ 的 K ₽ 分别为
1.0×10	⁴² 和1.0×10 ³⁵ ,则 E [⊖]	$([Fe(CN)_6]^{3-}/[Fe(CN)_6]^{3-})$	(CN) ₆] ⁴⁻)应为()。
	A. 0.36V	B0.36V	C. 1.19V	D. 0.771V
18.	已知 Au³++3e	$Au, E^{\Theta} = 1.50V; [A$.uCl₄] ⁻ + 3e ← Au-	$\vdash 4\text{Cl}^-, E^{\ominus} = 1.00\text{V},$
则 K 🖰 ([AuCl4]-) = ()			
	A. 4.86×10^{26}	B. 3.74×10^{18}	C. 2.18×10^{25}	D. 8.10×10^{22}
19.	下列叙述中,不能表	示 σ 键特点的是() a	
	A. 原子轨道沿键轴	方向重叠,重叠部分?	凸键轴方向呈"圆柱形	"对称
	B. 两原子核之间的	电子云密度最大		
	C. 键的强度通常比	π键大		
	D. 键的长度通常比	π键长		
20.	下列反应中, △, Sm 值	直最大的是()。		
	A. $C(s)+O_2(g)$	$=CO_2(g)$		

9. 对于电对 Zn2+/Zn,增大 Zn2+浓度标准电极电势将(

- 130
- B. $2SO_2(g) + O_2(g) = 2SO_3(g)$
- C. $CaSO_4(s) + 2H_2O(l) CaSO_4 \cdot 2H_2O(s)$
- D. $N_2(g) + 3H_2(g) = 2NH_3(g)$

三、判断题(10分)

- 1. 原子轨道图是 Ψ 的图形,故所有原子轨道都有正、负部分。()
- 2. 非极性分子存在瞬时偶极,因此它们之间也存在诱导力。()
- 3. Ni²⁺ 的平面四方形构型的配合物必定是反磁性的。()
- 4. 反应产物的分子数比反应物多,该反应的 $\Delta S > 0$ 。()
- 5. 一个化学反应 $\Delta_r G_n^{\Theta}$ 值越负,自发进行倾向越大,反应速率越快。()
- 6. 因为 $\Delta_r G_n^{\Theta}(T) = -2.303 RT \lg K^{\Theta}$, 所以温度升高, K^{Θ} 减小。()
- 7. HAc 溶液中,加人 NaAc 会使 Ks(HAc)减小。()
- 8. 沉淀完全则溶液中该离子浓度为零。()
- 9. 原电池中正极电对的氧化型物种浓度或分压增大,电池电动势增大;同样,负极电对的氧化型物种浓度或分压降低,电池电动势也增大。()
- 10. $K^{\Theta}([Ag(CN)_2]^-)=1.26\times10^{21}, K^{\Theta}([Ag(NH_3)_2]^+)=1.12\times10^7$ 。则相同浓度的 $[Ag(NH_3)_2]^+$ 的氧化性比 $[Ag(CN)_2]^-$ 的氧化性强。()

请各位同学将答案抄在下面,<u>没有抄写答案的一律不得分</u>。(请再次在本页上面写上 名字)

- 一、填空题(每空1分,共30分,字迹不清楚不得分)
- 1. (3分)____、___、___。
- 2. (4分)____、___、___、___。
- 3. (4分)____、__、__、__、__。
- 4. (3分) 、 、 、 。
- 5. (1分)____。
- 6. (2分)____、___。
- 7. (3分)____、___、___。
- 8. (3分)____、___、___。
- 9. (1分)____。
- 10. (2分)____、___。
- 11. (2分)____。
- 二、选择题(每题2分,共40分)

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
11	12	13	14	15	16	17	18	19	20

三、判断题(10分)

1() 2() 3() 4() 5() 6() 7() 8() 9() 10()

四、计算题(每题5分,共20分)

1. 已知反应 $CuBr_2(s) \iff CuBr(s) + 1/2Br_2(g)$ 的下列两个平衡态: (1) $T_1 = 450$ K, $p_1 = 0.6798$ kPa; (2) $T_2 = 550$ K, $p_2 = 67.98$ kPa。 试计算反应的标准热力学数据 $\Delta_r H_m^{\ominus}$ (298K)、 $\Delta_r S_m^{\ominus}$ (298K)、 $\Delta_r G_m^{\ominus}$ (298K)及标准平衡常数 K^{\ominus} (298K)。

2. 0.20mol·dm⁻³MgCl₂溶液中杂质 Fe³⁺的浓度为 0.10mol·dm⁻³,欲除之,pH 应控制在何范围?(已知 K[□]_□[Fe(OH)₃]=2.6×10⁻³⁹,K[□]_□[Mg(OH)₂]=1.8×10⁻¹¹)

3. 将 $Cr_2O_7^2$ / Cr^{3+} 与 I_2 /I 组成原电池,在 298.15K 时,c($Cr_2O_7^2$)为 0.10mol·dm 3 , c(I)为 xmol·dm 3 ,其他离子浓度皆为 1.0mol·dm 3 ,原电池的电动势为 0.751V。 (1) c(I)为多少? (2)计算该条件下上述氧化还原反应的 Δ_rG_m 及 298.15K 时的 K^{\ominus} 。 (已知: E^{\ominus} ($Cr_2O_7^2$ / Cr^{3+}) = 1.36V, E^{\ominus} (I_2 /I) = 0.54V)

4. 已知 K[⊕]_{*p}(AgI)=8.3×10⁻¹⁷,K[⊕]([Ag(CN)₂]⁻)=1.2×10⁻²¹。将 0.10mol AgI 固体恰好溶于 1.00dm³ NaCN 溶液中,试计算 NaCN 溶液的起始浓度至少为多少?

参考答案与解析

第1章 原子结构与元素周期性

一、填空题

- 1. 线状或不连续; bohr; 不连续的或量子化的; $\Delta E = hv = h \times \frac{c}{\lambda}$
- 2. 波粒两象性; 具有统计性规律; 薛定谔方程
- 3. 波函数;原子轨道; |Ψ|²; 概率密度; 电子云
- 4. 核外电子运动状态;原子轨道
- 5. dz2 原子轨道; dzz 电子云
- 6. 运动状态;角度部分;径向部分
- 7. $n_{s}l_{s}m_{s}m_{s}$; m_{s} ; l; n; m
- 8. 3; 2; -2; 5; 相等; dx; dz; 等价轨道(或简并轨道)
- 9. 3; 互相垂直; p,; p,
- 10. 3; n, l, m; 2
- 11. 4; 1; 3; 6
- 12. (1) 3,4,5,6,7;1/2 (2) 2 (3) 0
- 13. Cu; 29; 3d¹⁰ 4s¹; ds; IB; 洪特规则

解析:第一个条件,36 号元素之前,即第四周期前。第二个条件,有 d 轨道,因最小的也是 3d 轨道,没有 2d 轨道,所以可知是第四周期原子。再由第四周期原子的价电子排布,失去一个电子即没有成单电子,有可能为 3d¹和 3d¹⁰(是钪和铜),而失去两个电子,在 3d 轨道上有一个成单电子,因此只有铜。

- 14. 1s²2s²2p⁶3s²3p⁶3d⁵4s¹: 1: 0: 0: 洪特规则
- 15. $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10} 4s^2 4p^6 4d^{10} 5s^1$; 5
- 16. 简并轨道或等价轨道;能级分裂;能级交错
- 17. 5; 2; 0 或 \pm 1 或 \pm 2; + 1/2 或 1/2
- 18. 4: 0: 0: +1/2 或 -1/2
- 19. 泡利不相容原理; 洪特规则; 能量最低原理
- 20. 6s, 4f, 5d, 6p; 18; 8; 8; 18

解析:没有能级交错现象,第三周期填充的亚层应为 3s、3p、3d,填满后应该含有 18 种元素。而实际根据鲍林能级图第三周期填充的第三能级组只有 3s、3p 亚层,因此实际该周期只有 8 种元素。由于能级交错现象,能级组排布的规律是:ns * (n-2)f * (n-1)d * np,因此最外层(第 n 层)只有 ns 与 np 亚层,所以最外层最多只能容纳 8 个电子;而此时次外层含有的亚层为(n-1)s、(n-1)p、(n-1)d,因此次外层电子数最多为 18 个。

- 21. **Ψ**_{4,0,0}
- 22. 高

解析:不同原子轨道能级比较,主要参考科顿的原子轨道能级图,该图根据大量光谱学数据总结而来,更接近实际的原子轨道能级,而鲍林的能级图只是近似的。

- 23. 4s
- 24. 泡利(Pauli)不相容原理
- 25. 7; 16; 最外; 最外层 s 电子排布十次外层 d 电子排布
- 26. Zn; 四周期; [[B; 1s²2s²2p⁶3s²3p⁶3d¹⁶4s²
- 27. 32; Fe; 四; WI; 1s²2s²2p⁶3s²3p⁶3d⁶4s²
- 28. 氟; 氦; 锰; 卤族元素(氟、氯、溴、碘、砹), 零族元素(氖、氩、氪、氙、氡), 砷; 铬、锰; 钾、铬、铜
 - 29. 6s, 4f, 5d, 6p; 32 个; Cs; Rn
 - 30. s; IA; p; WA; 4; d; NB; Ti
 - 31. (1) Fe; (2) Cr; (3) Ge 或 Se; (4) Cu; (5) Fe; (6) Cr、Mn
 - 32. 54 号元素; [Kr]4d¹⁰5s²5p⁶
 - 33. 30 号元素; [Ar]3d104s2
 - 34. 37 号元素; Rb; [Kr]5s1
 - 35. Mg; 12; 3s²
 - 36. Ti; 22; 3d²4s²
 - 37. Na; Al; [[A; 3s23p1
 - 38. Br; I; WA; ns2np5
 - 39. V : 3d²
 - 40. 4; VA; 1s²2s²2p⁶3s²3p⁶3d¹⁰4s²4p³
 - 41. 32: 50

解析:第八周期对应第八能级组,按能级组构成规律,第八能级组应为 8s5g6f7d8p,g 亚层 9 条轨道,最多容纳 18 个电子,因此第八周期将包括 50 种元素。

42. 7; **∏** A, **∭** B; s, f

二、选择题

1. A	2. C	3. C	4. B	5. B	6. B
7. B	8. A	9. B	10. D	11. B	12. D.F
13. D	14. C	15. D	16. A	17. C	18. B
19. C	20. C	21. C	22. A	23. D	24. C.D
25. A	26. D	27. C	28. A	29. D	30. B
31. B	32. D	33. B	34. C	35. C	36. D
37. B	38. A	39. D	40. C	41. A	42. D
43. B	44. C	45. B.D	46. C	47. B	48. D
49. C	50. B	51. A	52. D	53. A	54. D,D,B
55. D	56. C	57. A	58. C		

部分习题解析:

1. 氢原子核外电子从高能级到低能级跃迁才能释放出能量,反之需要吸收能量。能量

与频率成正比,而谱线频率v $R_{H} \times (1/n_1^2)$,把 n_1 和 n_2 代入可知,氢原子由 n_1 5能级向 n_1 3的能级跃迁时辐射的光子能量为1.51-0.54=0.97eV,而由 n_1 3能级向 n_1 2能级跃迁时辐射的光子能量为13.6-3.4=10.2eV。

- 9. 只需要 n, l, m 三个参数就可以描述一个确定的原子轨道,而 m。是电子自旋参数,与轨道无关。
- 24. 屏蔽效应和钴穿效应共同导致了多电子原子体系的能级出现交错,所以可以用来解释该现象。由于能级交错现象,ns、(n-2)f、(n-1)d、np 属于同一能级组(第n 能级组),由能级组的组成规律可以看出其最外层只有 ns、np,由此决定了最外层电子数最多 = 8。
- 28. 本题需要算出原子序数为 33 的元素的外层电子排布,恰好是 VA 族,价电子排布 是 ns^2np^3 , l=1 的三个 p 轨道上各有一个电子,所以电子数为 1。
 - 36. 镧系收缩现象的结果,可参考教材 34 页镧系收缩。
 - 40. Cr 元素的电子排布是 3d54s1。
- 42. 根据量子数 m 的取值规律,如果 s、p、d 亚层上充满电子的话,s 亚层上的两个电子、p 亚层其中一条轨道上的两个电子、d 亚层其中一条轨道上的两个电子所对应的 m 取值都为 0。锶的电子排布为:

因此符合 m=0 的电子数为: 2+2+2+2+2+2+2+2=18 个

- 45. 电离能变化的规律是从左往右逐渐增大,其中符合 np^3 的原子因轨道电子半满,能量低,比同周期左右的原子稳定,电离能大,所以最低的是 np^4 的原子,最大的是惰性原子 np^6 。
- 49. 从电离能数据可以看出,在第三和第四电离能之间出现了一个数值的飞跃,说明电离:个电子之后就不再有外层电子,开始电离内层电子,只有这时才会出现能量的突然大幅增加,这是电离内层电子需要的。
 - 56. 惰性气体原子得到一个电子成为负离子要克服排斥力,所以要吸收能量,是正值。
 - 57. 镧系收缩的结果导致同族第五、六周期的过渡元素性质极为接近。
 - 58. Cr 和 Mo 虽为同一族,但是第四周期和第五周期元素, Mo 与 W 性质相似。

三、判断题

1. 🗸	2. ×	3. ×	4. √	5. ×	6. ×
7. 🗸	8. ×	9. ×	10. 🗸	11. 🗸	12. \times
13. ×	14. √	15. ×	16. ×	17. √	18. ×
19. ×	20. ×	21. ×	22. ×	23. 🗸	24. 🗸
25. 🗸	26. 🗸	27. 🗸	28. 🗸	29. 🗸	30. ×
31. ×					

部分习题解析:

- 8. s 轨道没有正负。
- 14. 氢原子的原子核只有一个质子,外层只有一个电子,没有复杂的屏蔽和钻穿效应, 所以没有能级分裂,2s 和 2p 轨道能量相同。

- 15.17.随着原子序数增加,其核外2s轨道能级逐渐下降。参看"科顿的原子轨道能级图"。
- 19.20. 最高能级组排布还包括(n-2)f 和(n-1)d 轨道,这些轨道上的电子有时不属于价电子。

第2章 化学键与分子结构

一、填空题

- 1. 内;σ键
- 2. 键轴;头碰头;π键;肩并肩(或沿键轴;垂直键轴)
- 3. 强;σ键
- 4. 4 > 1 > 3 > 2
- 5. 饱和性
- 6. HF; OF₂
- 7. NaCl; HBr
- 8. NaCl>HCl>HI>Cl2
- 9. sp³; 109°28′(或 109.5°)
- 10. 能量、形状、空间伸展方向;能量
- 11. L. Pauling; 空间构型
- 12. B; sp^2 ; σ

13.

物质	$HgCl_2$	SiCl ₄	PH_3
中心原子杂化类型	sp	sp ³	不等性 sp³
分子空间构型	直线形	正四面体	三角锥

14. sp; 2; 2

解析:根据已知条件直线形可知是 sp 杂化,同时由于碳氮间形成 叁键可推知后两问。

- 15. 1; 0
- 16. T形
- 17. 四方锥;平面四方;变形四面体
- 18. 三角双锥
- 19. 0; 3
- 20. sp³;V形
- 21. 中心原子;配位原子;一半;电荷数
- 22. 3; sp²; 0; 平面三角形
- 23. 3; 不等性 sp²; 1; V形
- 24. 3; 不等性 sp2; 1; V形
- 25. 3; sp2; 0; 平面三角形
- 26. 4; sp³; 正四面体; 109°28′

- 27. 4; 不等性 sp³; 三角锥; 小于
- 28. sp²; V形
- 29. 正四面体; 正四面体; 正四面体; 三角锥
- 30. 能量最低;泡利不相容;洪特规则
- 31. 3; 2; 1; 增大
- 32. $KK(\sigma_{2s})^2(\sigma_{2s}^*)^2(\pi_{2p_w})^2(\pi_{2p_w})^2(\sigma_{2p_w})^2$; 2.5; 顺磁
- 33. 对称性匹配、最大重叠、能量相近; 2p
- 34. $KK(\sigma_{2s})^2(\sigma_{2s}^*)^2(\sigma_{2p_x})^2(\pi_{2p_y})^2(\pi_{2p_y})^2(\pi_{2p_y})^2(\pi_{2p_y})^2$; 2.5; [M]
- 35. $KK(\sigma_{2s})^2(\sigma_{2s}^*)^2(\sigma_{2p_x})^2(\pi_{2p_y})^2(\pi_{2p_y})^2(\pi_{2p_y})^2(\pi_{2p_y}^*)^2(\pi_{2p_z}^*)^1$; M
- 36. π²ρ(答 π²ρ 、π²ρ 均正确)
- 37. N₂⁺; 2.5; N₂⁺, Li₂⁺; Be₂⁺
- 38. 取向力;诱导力;色散力;电性
- 39. 色散力
- 40. 色散; 色散
- 41. 固有;诱导;瞬时;色散
- 42. I₂>Br₂>Cl₂>F₂; 色散力; 非极性; 零
- 43. 单原子分子(非极性分子); 色散力; He<Ne<Ar<Kr<Xe<Rn
- 44. 取向力、诱导力、色散力;色散力
- 45. 大;小;同;不同
- 16. 取向力、诱导力; 氢键; 氢键
- 47. 色散力; 取向力; 氢键
- 48. (1)(2); (3)(4)
- 49. V形(或角型); 不等性 sp3; 2; 大于

二、选择题

1. D	2. B	3. B	4. C	5. C	6. D
7. C	8. D	9. A	10. A	11. A	12. A
13. C	14. A	15. B	16. C	17. B	18. B
19. D	20. C	21. B	22. A	23. B	24. D
25. B	26. C	27. A	28. D	29. A	30, C
31. B	32. C	33. B	34. A	35. C	36. B
37. B	38. C	39. C	40. B	41. B	42. C
43. A	44. A	45. D	46. B	47. A	48. B
49. C	50. A	51. C	52. D	53. D	54. B
55. A	56. A	57. A	58. D	59. C	60. D
61. C	62. C	63. B	64. D	65. B	66. D
67. D	68. C	69. C	70. B	71. D	72. C
73. C	74. C	75. C	76. D	77. B	78. B
79. A.C	80. C				

部分习题解析:

- 15. A,如 Be 等没有未成对电子的原子形成 BeCl2 时。C,B 原子的外层电子排布是 2s²2p¹,第二层没有 2d 轨道,不可能形成 sp³d²杂化。
- 27. sp3d2杂化可以倒推计算中心原子A的 VP 6. 而成键电对数目是 4.LP 2.可以 知道空间构型是平面正方形。
 - 33. 都是四面体,但不同原子成键其键长不同,所以只有配原子相同的才是正四面体。
- 39. 分子轨道理论中,单电子π键指的是有一个单电子填充到了π成键轨道上。B2分 子的最后两个电子分别填充到 π2p, 和 π2p, 轨道上, 有两个单电子π键。而 C() 和 N() D N2 是等电子体系,没有成单电子。NO则有一个三电子 π 键。
- 40. Li₂ 离子的最高占有轨道是 σ₂ 成键轨道,只有一个电子在 σ 轨道上,所以是单电子 σ键。而 B₂ 是单电 升 π键; Be²⁺ 离 升最后 一个电 升在 σ 反键轨道 上, 所以是 三电 升 σ 键。
- 46. 按照分子轨道理论,两个 B 原子的 2p 电子最后分别填入到两个等价的 π2p 成键轨 道上,形成两个单电子π键。
- 55. 有取向力的只有 A 与 B, 其中 A 的电荷量大, 而且 CO 中 C 和 O 电负性差值小, 正 负电荷重心距离短。
- 56. 大多数分子间作用力以色散力为主。B 和 D 都是同核双原子分子,相对分子质量 小,分子间色散力也小。A 和 C 都是异核双原子分子,都有取向力、诱导力和色散力。组成 结构相似的分子, HI 分子比 HCl 分子的相对分子质量大,分子体积大,分子变形性大,形成 的色散力也大,所以分子间作用力最大的是 HI。
- 63. 磷酸有多个 () H键可形成分子问氢键,而CH3F分子之问只能形成F···H问 的弱相互作用,并不是氢键。
- 70. A 和 D 的偶极矩为 0。NH3和 PH3的中心原子电负性不同,N 的电负性大,成键电 对靠近 N,正负电荷重心距离远,所以 NH。偶极矩大于 PH。的偶极矩。
- 71. 分子间的范德华作用力不属于化学键。相距一定距离的两个分子上的原子之间 可能也会形成弱的相互作用,但这不是化学键。离子之间的静电作用力包括吸引力和排 斥力。
 - 77. Cl 和 K + 的电子构型与 Ar 相同,而不是与 Ne 相同。
- 80. 按照 VSEPR 理论可以算出 NO³ 是平面三角形,夹角 120°。对于 NH₃、NCl₃、NF₃ 三个分子,中心原子相同,配原子电负性越大,则成键电子对离中心原子越远,成键电子对 之间的排斥力越小,而孤电子对对其他三个成键电对的排斥力会使得三个成键电对之间 的夹角越小。所以中心原子相同而配位原子不同时,配位原子的电负性越大,夹角反而 越小。

三、判断题

- 1714176					
1. ×	2. 🗸	3. ×	4. 🗸	5. ✓	6. ×
7. 🗸	8. ×	9. ×	10. ×	11. ×	12. 🗸
13. ×	14. ×	15. ×	16. √	17. ×	18. ×
19. ×	20. ×	21. ×	22. ×	23. 🗸	24. 🗸
25. ×	26. √	27. ×	28. 🗸	29. 🗸	30. ×
31. 🗸	32. ×	33. ×	34. ×	35. ×	

部分习题解析:

- 7. 分子轨道理论中,键级不为0是成键的必要条件。
- 9. 如硫酸铜中的硫酸根离子内部还有 S-O 共价键。
- 10. 氢气分子是个特例,两个球形的氢原子形成的氢气分子没有方向性。
- 14. VP=5的分子,如 PCl₅也有三个 120° 夹角。
- 15. 也可以是 sp²杂化,如 SO₂、NO₂。
- 18. 杂化轨道一定是中心原子C的 2s 和 2p 轨道上的电子进行杂化形成的。

第3章 晶体结构

一、填空题

- 1. 有规则的几何外形,有固定的熔点,各向异性
- 2. 七,十四;原子,离子,分子,金属;单晶,多晶,液晶
- 3. $8:8;4:4;0.732\sim1.00;0.225\sim0.414;4,4$
- 4. Ca2+; O2-; 离子键; 离子晶体
- 5. 分子晶体;原子晶体;离子晶体;金属晶体;CO2
- 6. 干冰; Ca()
- 7. 面心立方密堆积; 六方密堆积; 体心立方堆积; 体心立方堆积; 面心立方密堆积和 六方密堆积; 面心立方密堆积; 六方密堆积; 74.06%; 六方密堆积; 面心立方密堆积
 - 8. sp²; σ键; p; 共轭大 π; 范德华力
 - 9. 高; 低; 高; KCl< NaCl< Sr()<Mg()
 - 10. 极化力;变形性;半径较大;离子键;共价键;离子晶体;分子晶体;降低;变深
 - 11. $1s^2 2s^2 2p^6$; $Al^{3+} < Mg^{2+} < Na^+ < F^- < O^{2-}$; $Mg^{2+} < Ca^{2+} < Sr^{2+} < Ba^{2+}$
 - 12. $O^{2-} < S^{2-} < Se^{2-}$; $Cs^+ < Rb^+ < K^+ < Na^+ < Li^+$; t

二、选择题

1. C	2. B	3. B	4. C	5. D	6. C
7. A	8. D	9. B	10. A	11. D	12. B
13. D	14. C	15. B	16. D	17. D	18. A
19. B	20. D	21. A	22. B	23. D	24. B
25. B	26. C	27. B	28. B	29. D	
三、判断题					
1. 🗸	2. 🗸	3. ×	4. ×	5. ×	6. 🗸
7. ×	8. 🗸	9. 🗸	10. 🗸	11. ×	12. ×
$13. \times$	14. √	15. ×			

第4章 配位化合物基础

一、填空题

1. 三氯化三乙二胺合钴(Ⅲ); Co³+; H₂N CH₂ CH₂-NH₂; 6

解析: 乙二胺为多齿配体,一个配体中含两个配原子,故配位数为配体数的2倍。

2. 硫酸-氯·-氨·二乙二胺合铬(Ⅲ); +3; Cl 、NH3、en; Cl、N、N; 正八面体

3.

配合物	命名	配位离子	配位体	配位原子	配位数
[CoCl ₂ (NH ₃) ₄]Cl	一氯化・二氯・四氨合钴(Ⅲ)	Co3+	Cl ,NH ₃	Cl,N	6
H[PtCl ₃ (NH ₃)]	三氯・一氨合铂(Ⅱ)酸	Pt ²⁺	Cl · , NH ₃	Cl, N	4
K[Ag(CN) ₂]	二氰合银(I)酸钾	Ag ⁺	CN-	С	2
[Cd(CN) ₄] ²⁻	四氰合镉(Ⅱ)离子	Cd2+	CN-	C	4
$NH_4[Cr(NCS)_4(NH_3)_2]$	四异硫氰•二氨合铬(Ⅲ)酸铵	Cr ³⁺	NCS-,NH3	N	6
K[Cu(SCN) ₂]	二硫氰合亚铜(I)酸钾	Cu ⁺	SCN-	S	2
$K[PtCl_3(C_2H_4)]$	三氯・(乙烯)合铂([[)酸钾	Pt ²⁺	Cl-, C2 H4	Cl,C	4

解析: 注意区分 CN-,NCS-和 SCN-

4. [CrCl(H₂O)₅]Cl₂ • H₂O; [Cr(H₂O)₆]Cl₃

解析: 内外界间的解离比较完全,而内界解离非常小,故与 Ag[†] 反应的为外界中的氯离子。

- 5. [Cr (H₂O)₆] Cl₃; [CrCl (H₂O)₅] Cl₂ H₂O; [CrCl₂ (H₂O)₄] Cl 2H₂O; [CrCl₃ (H₂O)₃] 3H₂O
 - 6. (1) H₃[AlF₆]; (2) [Ni(en)₃]Cl₂; (3) [CrCl₂(H₂O)₄]Cl; (4) (NH₄)₄[Fe(CN)₆];
 - (5) $K_2[Co(NCS)_4]$; (6) $[Co(ONO)(NH_3)_3(H_2O)_2]Cl_2$; (7) $[Pt(NH_3)_4][PtCI_4]$
 - 7. 1.2; 3.4.5

解析: CN⁻,NO₂ 为强场配体,易于形成内轨型配合物,F⁻为弱场配体,易于形成外轨型配合物。

8. 6; 正八面体

解析: C₂O² 作为多齿配体提供两个配原子, 故配位数为配体数的 2 倍, 与 en 类似。六配位的配合物无论内轨型还是外轨型,都为八面体构型。

9. 六氰合铁(Ⅲ)酸钾; 5; d²sp³; 正八面体 10.

配合物	形成体价电子构型	杂化轨道类型	内界的空间结构
[Ni(CN) ₄] ²⁻	$3d^8$	dsp ²	平面正方形
[Zn(CN) ₄] ²⁻	3d ¹⁰	sp³	正四面体
[Co(N() ₂) ₆] ³⁻	3 d ^e	$d^2 sp^3$	正八面体

解析: CN 作为强场配体易形成内轨型配合物:但 Zn² + 的价电子构型为 3d¹°, 无空的内层 3d 轨道,只能发生 sp³杂化; NO₂ 为强场配体,易形成内轨型配合物。

- 11. dsp²; sp³; sp³d²; 平面正方形
- 12. sp³; 四面体形
- 13. 正方形; dsp²
- 14. (1) 1.73 解析: 中心离子的价电子构型为 3d³, 发生 dsp²杂化, 含 1 个单电子; 磁矩 $\mu \approx n+1 \approx 2$, 故选最接近的 1.73;

- (2) 5.92 **解析**:中心离子的价电子构型为 $3d^5$,与配离子F 形成外轨型配合物,故单电子数为 5; 磁矩 $\mu \approx n+1 \approx 6$;
- (3) 0 解析:中心离子的价电子构型为 3d⁶, CN 为强场配体,单电子发生重排,形成 d²sp²杂化电子,磁矩为 0;
- (4) 3.87 解析: 中心离子的价电子构型为 $3d^7$,形成六配位化合物时,只能形成外轨型配合物,故单电子数为 3,磁矩 $\mu \approx n+1 \approx 4$ 。

15. (1) 3; (2) 1; (3) 3; (4) 1.

16.

配合物	磁矩/B, M,	中心体杂化轨道类型	配合物空间结构
Ni(CO) ₄	0	sp ³	四面体形
[Co(CN) ₆] ³⁻	0	$d^2 sp^3$	正八面体形
$[Mn(H_2O)_6]^{2+}$	5. 92	$\mathrm{sp}^3\mathrm{d}^2$	正八面体形

17. 3; 2

六配位, 若内轨, 需要两条空的 d 轨道, Co^{3+} 通过重排可以实现, 重排后单电子数 =0,表现反磁性, 因此题中反磁性的是正三价钴的配合物, 即 x=3。

而正二价钴,无法实现两条空的d轨道,只能外轨,单电子数=3,表现顺磁性。

18. <; <

解析: 多齿配体稳定性高于单齿配体; 内轨型配合物的稳定性高于外轨型配合物。

19. Ni²⁺; Ⅷ; 顺; 四面体形; sp³; 反; 平面正方形; dsp²

解析:此题与第1章结合,首先根据第四周期副族原子的特点,失两个电子后最外层肯定为第三电子层的电子,3s²3p⁶3d⁸,故其为 Ni²+(价电子排布为 3d⁸4s²)。根据 Cl 不 CN 的配位能力判断后面问题,Cl 为弱场配体,故发生 sp³杂化形成外轨型配合物,Ni²+含两个单电子,为顺磁性。CN 为强场配体,故发生 dsp²杂化形成外轨型配合物,八个 d 电子重排,无单电子,为反磁性。

20. $d^2 sp^3$; $d^2 sp^3$

二、选择题

1. D	2. C	3. C	4. A	5. D	6. B
7. D	8. B	9. A	10. C	11. D	12. B
13. B	14. D	15. D	16. A	17. A	18. C
19. A	20. B	21. C	22. C	23. A	24. D
25. C	26. C	27. D	28. D	29. D	30. D
31. C	32. B	33. B	34. B	35. D	36. C
37. A	38. D	39. A	40. A		

部分习题解析:

- 1. C₂O₄ 与 en 均含两个配原子,故配位数为 2×2+2-6。
- 4. 配位原子的总数叫作该中心离子或原子的配位数, 若配体为单齿配体,则配位数与

配体数相等,若配体为多齿配体,则二者不等

- 5. 配体含两个或两个以上的配位原子,且这些配位原子与同一个中心离子或原子以配 位键结合形成环状结构配合物,这样的配体称螯合剂。
 - 6. 从 VSEPR 理论可知, NH[‡]中, VP 4, BP 4,则 LP 0,故不存在孤电子对,无法

Η 作为配体。NHI的结构[H-N→H] 。

- 7. 首先判断各选项中的配原子(SCN : S; NH3; N; H2O; O; CN : C),然后看配原 子的电负性高低,配原子电负性越小,越容易给出电子,配位能力越强。
 - 8. 八面体或正方形配合物中,中心原子的配位数为6或4,B选项为8。
 - 16. EDTA: 乙二胺四乙酸,含六个配位原子。
- 20. 已知的铬(Ⅲ)配合物有几千个,除少数几个外,配位数多为6。其+3价 Cr³+的电 子排布为 3d³,与配体配位形成 d²sp³杂化方式。
- 22. 有的配合物为中性物质,如 $Fe(CO)_5$ 。所以 A 描述错误。配合物的外界也可能含 有配位键,如NHI。
 - 24. A: 可以为金属原子; B: 可以无外界,如第9题。
- 26. 根据配位键本质,中心原子或离子一定要提供空轨道,这也是该类杂化的特点,必 须有空轨道参与。
- 27. 首先,该配合物为四配位,可能发生的杂化方式为 sp3或 dsp2。CN 为强场配体,故 使中心原子发生内轨型杂化,dsp2,平面四方形构型。
- 29. Ni²⁺结构为 3d⁸,六配位内轨需要次外层有两条空的 d 轨道,但 d⁸结构只能腾出一 条空轨道,不够用,因此其六配位只能外轨,即发生 sp3d2杂化。而若四配位可以利用这条腾 出的空轨道形成 dsp²杂化,当然此时也可以是形成 sp³杂化,因此 A 与 B 都正确。当中心离 子形成配合物时, 若结构不发生重排, 其单电子数应保持不变, 磁矩不变, 因此 D 描述错误。
- 30. 配位数为 4 的配合物构型为正四面体(sp³杂化)或者平面正方形(dsp²)。配位数为 6 的配合物构型为正八面体(无论 sp³d²还是 d²sp³)。
 - 31. 根据磁矩判断该中心离子的价电子构型可能为 3d⁴ 或者 3d⁶, 而 Cr³⁺ 为 3d³, 故选 Fe²⁺。
- 32. Co3 + 的最外层 d 电子为 3d6,含 4 个单电子,若形成内轨型配合物时按 d2 sp3 杂化, 重排后不含单电子。而题目中"[CoF₆]"与Co³⁺有相同的磁矩"说明该配合物与Co³⁺具有 相同的电子排布,所以杂化时采用外轨型 sp³d²杂化。
- 33. 具有顺磁性说明结构中含有单电子。题给四种配合物对应的中心离子: Ni^{2 +} 3d⁸; CN 是典型强场配体,与之形成内轨配合物,发生 dsp²杂化,因此 Ni^{2 +} 结构要 重排腾出一条空轨道,原来的单电子就此消失。
 - Co²⁺ 3d⁷:无论内轨还是外轨,都还含有1个单电子,因此具有顺磁性。
 - Co³⁺ 3d⁶: CN ^{*}是典型强场配体,与之形成内轨配合物,无单电子。
 - Fe²⁺ 3d⁶: CN ² 是典型强场配体,与之形成内轨配合物,无单电子。
- 34. Ni² † 的 d 电 子排布为 3d⁸, 若形成内轨型杂化, 重排后无单电子, 为抗磁性。而题目 中[NiCl4] 为顺磁性化合物,说明形成外轨型 sp3杂化,构型为正四面体。

35. Mn^{2+} $3d^5$, Cu^{2+} $3d^9$, Fe^{3+} $3d^5$, Co^{3+} $3d^6$

A,C,D配体都是氰根离子,均形成内轨配合物,据其结构重排后单电子数分别为 1,1,00,B 只能形成外轨配合物,单电子数 = 1,所以答案为 D。

- 36. 该题目看何种配合物的单电子数目最多。 $[NiF_4]^{2+}$: $3d^8$, F 为弱场配体, 形成外轨型 sp^3 杂化,含 2 个单电子; $[Ni(CN)_4]^2$: $3d^8$, CN 为强场配体, 形成内轨型 dsp^2 杂化, 无单电子, 磁矩为 0; $[FeF_6]^3$: $3d^5$, F 为弱场配体, 形成外轨型 sp^3d^2 杂化,含 5 个单电子; $[Fe(CN)_6]^{3-}$; CN^- 为强场配体, 形成内轨型 d^2sp^3 杂化,含 1 个单电子。
- 37. [CrCl₆]³ 中 Cr³⁺ 3d³,有现成的 2 条空 d 轨道,不需重排即可形成内轨,因此单电子数 3; [Cu(NH₃)₄]²⁺ 中 Cu²⁺ 3d⁹,重排后分子中仍然存在 1 个单电子,因此单电子数=1。
- 40. [Fe($C_2(O_4)_3$]³ 的磁矩约为 5. 75 B. M. 根据磁矩 $\mu \approx n+1$ 说明该配合物含 5 个单电子,结合 Fe³ 的 d 电子排布 3d⁵ .说明未发生重排 .发生了 sp³d²杂化。由于 $C_2(O_4^2)$ 配体中含两个配原子,故配位数为 6,配合物构型为八面体。

三、判断题

1. ×	2. 🗸	3. 🗸	4. 🗸	5. ×	6. ×
7. 🗸	8. ×	9. ×	10. ×	11. 🗸	12. 🗸
13. ×			16. ×	17. ×	18. √
19. ×	20. ×	21. 🗸	22. ×	23. ×	

部分习题解析:

- 5. 中心原子价电子构型中 d 轨道电子为 8~10. 形成六配位化合物时只能形成外轨型配合物。
- 6. 若中心离子参与杂化的电子本身为奇数·则无论内外轨杂化·都会含有单电子·会具有顺磁性。
- 8. 无此结论。形成体发生何种杂化,最主要是看配原子的电负性,若配体为强场配体,如 CN⁻,即使中心离子的电荷数低,也会形成内轨型配合物。对于一些介于强场配体和弱场配体之间的配体,如 NH₃,在与中心离子形成配合物时,中心离子的氧化数越高,对配位原子孤电子对的吸引能力就越强,越有利于形成内轨型配合物。
- 14. Ni²⁺ 的配合物为四面体构型,说明形成外轨型 sp³ 杂化,3d 电子未重排,含 2 个单电子,顺磁性。
- 18. Ni² † 的价电子构型为 3d⁸,即使重排也只能形成一个空的 d 轨道,不能发生 d² sp³杂化形成内轨型配合物。
- 23. 金属离子形成配合物后,其磁矩是否发生改变主要看单电子数目有无变化。单电子数目不变则磁矩不变。

第5章 化学反应的能量与方向

一、填空题

- 1. 始终态; 途径; H、U; Q、W
- 2. 封闭体系; 封闭体系、恒压过程、只做体积功; 封闭体系、恒容过程、只做体积功; $Q_p = Q_V + \Delta nRT$

- 4. 80J; -80J
- 5. 放出; 65; -; -
- 6. >; =; >
- 7. mol: <; >; 表示各物质按方程式所示系数进行完全反应
- 8. -2; 2; 3; -1mol; 1mol; 1.5mol
- 9. -241.82
- 10. $-90.7 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$
- 11. 166. 48kJ mol⁻¹

解析: $\Delta U = Q + W = Q - p \Delta V = Q - \Delta n R T = \Delta_r H_m^{\Theta} - (2 - 1 - 2) \times 8.314 \times 298 \times 10^{-3}$

12. $-41.8kJ \cdot mol^{-1} \cdot -41.8kJ \cdot mol^{-1}$

解析: $\Delta U = Q + W$, W = 0, 有 $\Delta U = Q$, 100 kPa 压力恒定时, 焓变等于恒压反应热。

- 13. $Ag(s) + 1/2Br_2(1) AgBr(s)$
- 14. 25.9; -12.95
- 15. 任一化学反应,不论是一步还是多步完成,其化学反应的热效应总是相同;状态 函数
 - 16. $-314.6 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$
 - 17. 33. 18kJ mol⁻¹
 - 18. 193
 - 19. 聚集状态、温度、压力、相对分子质量、分子结构;绝对温度 0K
 - 20. (1) >0; (2) >0; (3) >0; (4) >0
 - 21. < : >
 - 22. $0, \frac{41 \times 10^3}{373} = 1.1 \times 10^2 \text{ J} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$

解析:100℃时,体系处于液态-气态两相平衡态,吉布斯自由能变为0。

- 23. (3)>(1)>(2)
- 24. 68; 202; 370

解析: 道尔顿分压定律, 氦气只增加总压。对氦气来说就是个从 1L 放大到 3L 而已, 压 力自然为原来的 1/3。

- 25. 83.1; 41.6; 124.7; 0.667
- 26. a/3
- 27. $-28.6 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$
- 28. >0; >0; <0; <0
- 29. $\Delta_r G_m^{\ominus}(1) = 2\Delta_r G_m^{\ominus}(2)$
- 30. C; B; 1110; A
- 31. 负值; 斜率= $-\Delta S$, 而 $\Delta S > 0$

二、选择题

- 1. C 2. D 3. D 4. C 5. D
- 6. C

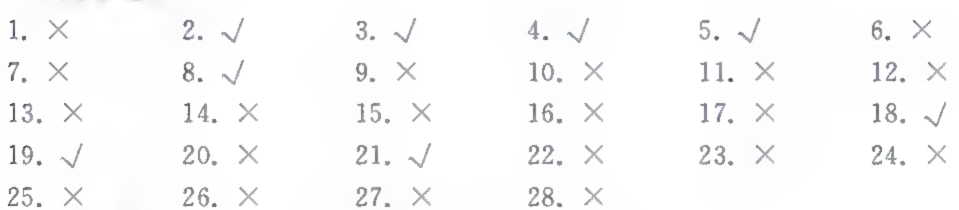
- 7. D 8. C 9. D
- 10. C
- 11. B
- 12. A

13. A	14. B	15. B	16. D	17. C	18. D
19. C	20. D	21. B	22. C	23. A	24. C
25. D	26. A	27. C	28. D	29. B	30. A
31. B	32. D	33. C	34. A	35. B	36. C
37. C	38. B	39. B			

部分习题解析:

- 8. $\Delta U = Q + W = Q p \Delta V = 0$, 甲烷燃烧是放热反应 $\Delta H < 0$ 。
- 10. $\Delta U = Q + W = Q p \Delta V = Q \Delta nRT = \Delta_r H_m^{\Theta} + RT_o$
- 16. 根据标准摩尔生成焓的定义,A中CaO非单质。B中Br2应为液态。C选项Li3N 的系数应该为1。
 - 26. 高温低压状态分子问作用力非常小,可近似看成理想气体。
 - 27. 利用分压定律表达式 $P_iV_k=n_iRT$,可知 P_i 。

三、判断题



部分习题解析:

- 21. 273K,101. 325kPa,系统处于相平衡,所以 $\Delta G = 0$,水凝结为冰是混乱度减小的过 程,所以 $\Delta S < 0$ 。
 - 22. 焓、熵、自由能均为状态函数,其中焓和自由能的绝对数值大小均不可知。
 - 23. 温度变化对 ΔG 影响明显。 $\Delta G = \Delta H T \Delta S$ 。
 - 25. Δ , G_m^{\ominus} 只能判断反应的限度, Δ , G_m 用于判断反应自发方向。
 - 27. $\Delta_r H_m^{\ominus}(Br_2, 1) = 0$.

四、计算题

1. 解:
$$(1) \frac{1}{2} N_2(g) + \frac{3}{2} H_2(g) \longrightarrow NH_3(g)$$
反应前 n/mol 10 20 0
反应后 n/mol 10—2.5 20—7.5 5.0
$$\xi_{N_2} = \frac{\Delta n_{N_2}}{\gamma_{N_2}} = \frac{-2.5}{-\frac{1}{2}} = 5 \text{(mol)}$$

$$\xi_{H_2} = \frac{\Delta n_{H_2}}{\gamma_{H_2}} = \frac{-7.5}{-\frac{3}{2}} = 5 \text{(mol)}$$

$$\xi_{\text{NH}_3} = \frac{\Delta n_{\text{NH}_3}}{\gamma_{\text{NH}_2}} = \frac{5}{1} = 5 \text{ (mol)}$$

$$\gamma_{NH_3}$$
 1 (2) $N_2(g) + 3H_2(g) \longrightarrow 2NH_3(g)$

反应前 n/mol 10 20 0 反应后 n/mol 10 2.5 20 7.5 5.0

$$\xi_{N_2} = \frac{\Delta n_{N_2}}{\gamma_{N_2}} = \frac{-2.5}{-1} = 2.5 \text{ (mol)}$$

$$\xi_{\text{H}_2} = \frac{\Delta n_{\text{H}_2}}{\gamma_{\text{H}_2}} = \frac{-7.5}{-3} = 2.5 \text{ (mol)}$$

$$\xi_{\text{NH}_3} = \frac{\Delta n_{\text{NH}_3}}{\gamma_{\text{NH}_3}} = \frac{5}{2} = 2.5 \text{ (mol)}$$

结论:(1)反应进度值与选用化学方程式中哪种物质的量的变化计算无关。

(2) 反应进度与化学方程式写法有关。

2. 解:

$$\frac{1}{2}N_{2}(g) + \frac{3}{2}H_{2}(g) + \frac{1}{2}H_{2}(g) + \frac{1}{2}Cl_{2}(g) \xrightarrow{\Delta_{t}H_{m}^{\Theta}[NH_{4}Cl(s)]} NH_{4}Cl(s)$$

$$\Delta_{t}H_{m}^{\Theta}[NH_{3}(aq)] \qquad \Delta_{t}H_{m}^{\Theta}[HCl(aq)] \qquad -\Delta_{r}H_{m}^{\Theta}(答解)$$

$$NH_{3}(aq) \qquad + \qquad HCl(aq) \qquad \xrightarrow{\Delta_{t}H_{m}^{\Theta}(1[14])} NH_{4}Cl(aq)$$

$$\Delta_{f}H_{m}^{\ominus}[NH_{4}Cl(s)] = \Delta_{f}H_{m}^{\ominus}[NH_{3}(aq)] + \Delta_{f}H_{m}^{\ominus}[HCl(aq)] + \Delta_{r}H_{m}^{\ominus}(中和) - \Delta_{r}H_{m}^{\ominus}(答解)$$

$$= -39,92 - 25,47 - 80,29 - 167,16 = -312,84(kJ \cdot mol^{-1})$$

3. 解: $H_2()(1) = H_2()(g)$

$$\Delta U = Q + W = Q - p\Delta V = Q - \Delta nRT = 40.58 - 1 \times 8.314 \times 373 \times 10^{-3} = 37.48 (kJ \cdot mol^{-1})$$

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S$$
,相变过程: $\Delta G = 0$

$$\Delta S = \frac{\Delta H}{T} = \frac{Q}{T} = \frac{40.58 \times 1000}{373} = 108.8 \text{J} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$$

4. 解: (1)
$$V_1 = 0.0191 \text{ m}^3 = 19.1 \text{ dm}^3$$

- (2) $T_2 = 640 \text{K}$
- (3) W = -2417J
- (4) $\Delta U = -3677 \text{J}$
- (5) $\Delta H = -1260 J$

5.
$$\mathbf{M}: \Delta_{r}H_{m}^{\Theta} = 1/2\Delta_{f}H_{m}^{\Theta}(O_{2}) + \Delta_{f}H_{m}^{\Theta}(C) - \Delta_{f}H_{m}^{\Theta}(CO)$$

$$= 0 + 0 - (-110.5) = 110.5(kJ \cdot mol^{-1}) > 0$$

$$\Delta_{r}S_{m}^{\Theta} = 1/2S_{m}^{\Theta}(O_{2}) + S_{m}^{\Theta}(C) - S_{m}^{\Theta}(CO)$$

$$= \frac{1}{2} \times 205.1 + 5.74 - 197.7 = -89.41(J \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1}) < 0$$

因此任何温度下反应都无法实现。

6. 解: 空气中 CO₂ 的分压为:
$$p_{\text{CO}_2} = \psi(\text{CO}_2) \times \text{P} = 0.03\% \times 101.325 \text{kPa} = 30.4 \text{Pa}$$
 $\Delta_r H_m^{\Theta}(298.15\text{K}) = [-30.05 + (-393.509)] - (-505.8) = 82.24 (\text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1})$ $\Delta_r S_m^{\Theta}(298.15\text{K}) = 121.3 + 213.74 - 167.4 - 167.6 (\text{J} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1})$ 所以 $\Delta_r G_m^{\Theta}(383\text{K}) \approx \Delta_r H_m^{\Theta}(298.15\text{K}) - \text{T}\Delta_r S_m^{\Theta}(298.15\text{K}) = 18.02 (\text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1})$ $\Delta_r G_m = 18.02 + 8.314/1000 \times 383.15 \times \ln(30.4/10^5) = 18.02 - 25.83 = -7.78 (\text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1})$

由于此条件下, $\Delta_r G_m(383.15K)$ <0,所以在 110° C 烘箱中烘 F潮湿的固体 Ag_2CO_3 时会自发发生分解反应。为了避免 Ag_2CO_3 的热分解,应通入含 CO_2 分压较大的气流进行 F燥,使此时的 $\Delta_r G_m(383.15K)$ >0。

7.
$$\mathbf{M}: \Delta_{r}H_{m}^{\Theta} = 2\Delta_{l}H_{m}^{\Theta}(NH_{3}) - 3\Delta_{l}H_{m}^{\Theta}(H_{2}) - \Delta_{l}H_{m}^{\Theta}(N_{2})$$

$$2\times (-46.11) - 0 - 0 = -92.22(kJ \cdot mol^{-1})$$

$$\Delta_{r}S_{m}^{\Theta} = 2S_{m}^{\Theta}(NH_{3}) - 3S_{m}^{\Theta}(H_{2}) - S_{m}^{\Theta}(N_{2})$$

$$2\times 192.5 - 3\times 130.7 - 191.6 = -198.7(J \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1})$$

$$T \leq \frac{\Delta_{r}H_{m}^{\Theta}}{\Delta_{r}S_{m}^{\Theta}} - \frac{-92.22\times 10^{3}}{-198.7} = 464.1(K)$$

8. **A**: (1)
$$\Delta_{r}G_{m}^{\ominus} = 2\Delta_{f}G_{m}^{\ominus}(SO_{2}) + \Delta_{f}G_{m}^{\ominus}(O_{2}) - 2\Delta_{f}G_{m}^{\ominus}(SO_{3})$$

 $-2\times(-300, 2) + 0 - 2\times(-371, 1) = 141.8(kJ \cdot mol^{-1}) > 0$

所以该条件下反应不能自发进行。

(2)
$$\Delta G = \frac{100}{80} \times \frac{141.8}{2} = 88.63 \text{ (kJ} \cdot \text{mol}^{-1}\text{)}$$

(3)
$$\Delta_{\rm r} S_{\rm m}^{\ominus} > 0$$

(4)
$$\Delta_{\rm r} H_{\rm m}^{\ominus} = 2\Delta_{\rm f} H_{\rm m}^{\ominus}(SO_2) + \Delta_{\rm f} H_{\rm m}^{\ominus}(O_2) - 2\Delta_{\rm f} H_{\rm m}^{\ominus}(SO_3)$$

 $-2 \times (-296, 8) + 0 - 2 \times (-395, 7) = 197, 8(kJ \cdot mol^{-1})$

$$\Delta_{r}S_{m}^{\ominus} = 2S_{m}^{\ominus}(SO_{2}) + S_{m}^{\ominus}(O_{2}) - 2S_{m}^{\ominus}(SO_{3})$$

$$= 2 \times 248, 2 + 205, 1 - 2 \times 256, 8 = 187, 9(J \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1})$$

$$T \geqslant \frac{\Delta_{\rm r} H_{\rm m}^{\Theta}}{\Delta_{\rm r} S_{\rm m}^{\Theta}} = \frac{197.8 \times 10^3}{187.9} = 1052.7$$
 (K)

9. **解**: (1)
$$\Delta_r G_m^{\ominus} = \Delta_l G_m^{\ominus} (CH_4) + 1/2 \Delta_l G_m^{\ominus} (O_2) - \Delta_l G_m^{\ominus} (CH_3OH)$$

= -50. 72+0-(-166. 3)=115. 58(**k**J • mol⁻¹)>0

所以室温下反应不能自发进行。

(2)
$$\Delta_{r}H_{m}^{\Theta} = \Delta_{f}H_{m}^{\Theta}(CH_{4}) + 1/2\Delta_{f}H_{m}^{\Theta}(O_{2}) - \Delta_{f}H_{m}^{\Theta}(CH_{3}OH)$$

$$= -74.81 + 0 - (-238.7) = 163.89(kJ \cdot mol^{-1})$$

$$\Delta_{r}S_{m}^{\Theta} = S_{m}^{\Theta}(CH_{4}) + 1/2S_{m}^{\Theta}(O_{2}) - S_{m}^{\Theta}(CH_{3}OH)$$

$$= 186.3 + \frac{1}{2} \times 205.1 - 126.8 = 162.05(J \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1})$$

$$\Delta_{\rm r}G_{\rm m}^{\ominus}(1000) \approx \Delta_{\rm r}H_{\rm m}^{\ominus}(298) - T\Delta_{\rm r}S_{\rm m}^{\ominus}(298)$$

所以 1000K 时反应也不能自发。

10. **A**: (1)
$$\Delta_{r}G_{m} = \Delta_{r}G_{m}^{\Theta} + 2.303RT \lg J = \Delta_{r}G_{m}^{\Theta} + 2.303RT \lg \frac{\frac{p_{N_{2}}O_{4}}{p^{\Theta}}}{\left(\frac{p_{NO_{2}}}{p^{\Theta}}\right)^{2}}$$

$$= -4.77 + 2.303 \times 8.314 \times 298.15 \times 10^{-3} \times \lg \frac{\frac{1.07 \times 10^{5}}{100 \times 10^{3}}}{\left(\frac{2.67 \times 10^{4}}{100 \times 10^{3}}\right)^{2}}$$

$$= -1.95 (kJ \cdot mol^{-1})$$

所以该条件下反应不能自发进行。

所以该条件下反应不能自发进行。
(2)
$$\Delta_{r}G_{m} = \Delta_{r}G_{m}^{\Theta} + 2.303RT \lg J = \Delta_{r}G_{m}^{\Theta} + 2.303RT \lg \frac{\frac{p_{N_{2}}o_{4}}{p^{\Theta}}}{\left(\frac{p_{No_{2}}}{p^{\Theta}}\right)^{2}}$$

$$= -4.77 + 2.303 \times 8.314 \times 298.15 \times 10^{-3} \times \lg \frac{\frac{2.67 \times 10^{4}}{100 \times 10^{3}}}{\left(\frac{1.07 \times 10^{5}}{100 \times 10^{3}}\right)^{2}}$$

$$= -8.38(kJ \cdot mol^{-1})$$

所以该条件下反应能自发进行。

11. 解:
$$\Delta_r H_m^{\ominus}$$
 (298. 15K) = $[\Delta_f H_m^{\ominus}$ (CaO,s) + $\Delta_f H_m^{\ominus}$ (CO₂,g)] - $\Delta_f H_m^{\ominus}$ (CaCO₃,s)
 $[-635, 1+(-393, 5)] - (-1206, 9)$
 $= 178, 3(kJ \cdot mol^{-1})$

$$\Delta_{r}S_{m}^{\ominus}(298.15K) = [S_{m}^{\ominus}(CaO,s) + S_{m}^{\ominus}(CO_{2},g)] - S_{m}^{\ominus}(CaCO_{3},s)$$

= $(39.7 + 213.6) - 92.9 = 160.4(J \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1})$

$$\Delta_r G_m^{\ominus}(K) \approx \Delta_r H_m^{\ominus}(298.15K) - T \Delta_r S_m^{\ominus}(298.15K)$$

$$\Delta_{\rm r}G_{\rm m} = 0 \qquad T_{\rm H} = \frac{\Delta_{\rm r}H_{\rm m}^{\ominus}(298{\rm K})}{\Delta_{\rm r}S_{\rm m}^{\ominus}(298{\rm K})}$$
$$T_{\rm H} = \frac{\Delta_{\rm r}H_{\rm m}^{\ominus}}{\Delta_{\rm r}S_{\rm m}^{\ominus}} = \frac{178.3}{160.47 \times 10^{-3}} = 1111.6({\rm K})$$

第6章 化学反应的速率与限度

一、填空题

- 1. 二级
- 2. 反应物分子一步直接转化为产物的反应; $v=kc^{\bullet}(A)c^{\bullet}(B)$; a
- 3. 基元反应; 化学计量数
- 4. $v = kC_{NO_2} \times C_{CO}$; $v = k(c_{NO_2})^2$
- 5. 基元; v=kc(NO)c(Br₂); 二
- 6. 3; 9; 1/27; 不一定
- 7. 2; 1; $v = k(c_A)^2 c_B$; 3
- 8. $v=k(c_A)^2c_B$: 3: $k=0.05(dm^3)^2 \cdot mol^{-2} \cdot s^{-1}$
- 9. 2: $4.4 \times 10^7 \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{s}^{-1}$; $v = kc(\text{NO}_2)c(\text{O}_3)$
- 10. v = kc(A); 1
- 11. 相同; 不变
- 12. 增大; 不变; 增大; 增大
- 13. 小;增大;降低;百分数增大
- 14. $v-k_{\rm IE}[c(NO_2)]^2$; 1kJ mol⁻¹
- 15. 204.5
- 16. 102

17.
$$v-k[c(NO)]^2[c(Cl_2)]; 3$$

解析:反应活化能越小,反应速率越快。正逆反应活化能差别越小,正逆反应进行的程度也就差不多,可逆程度最大;注意吸热反应、放热反应和正逆活化能之间的关系式。

19.
$$K^{\ominus} = \frac{\left(\frac{c_{\text{Mn}^{2+}}}{c^{\ominus}}\right) \times \left(\frac{p_{\text{Cl}_2}}{p^{\ominus}}\right)}{\left(\frac{c_{\text{H}^+}}{c^{\ominus}}\right)^4 \times \left(\frac{c_{\text{Cl}^-}}{c^{\ominus}}\right)^2}; \quad K^{\ominus} = \frac{\left[p(\text{H}_2)/p^{\ominus}\right] \cdot \left[c(\text{Zn}^{2+})/c^{\ominus}\right]}{\left[c(\text{H}^+)/c^{\ominus}\right]^2}$$

20. 2.9×10¹²;
$$K^{\ominus} = \frac{\left(\frac{p (H_2O)}{p^{\ominus}}\right)^2}{\left(\frac{p (H_2)}{p^{\ominus}}\right)^2 \cdot \left(\frac{p (O_2)}{p^{\ominus}}\right)}$$

- 21. 1.66
- 22. 16; 1/4
- 23. 0.14
- 24. 1.0×10^{-6} ; 0.42
- 25.0.144
- 26. 减小;减小;向右(NH3合成);增大
- 27. 75%; 5.0×10^{-2}
- 28. 4.4 mol dm⁻³; 12.2 mol dm⁻³
- 29. 80; 120
- 30. 能减弱其改变; 吕·查德里原理; 不变; 改变; 不变, 不变
- 31. 增大; 减小
- 32. 逆反应方向;减小
- 33. 减小; 不变
- 34. 升高;降低
- 35. 吸;大
- 36. (1) 增大; (2) 不变; (3) 不变; (4) 增大
- 37. 不变;移动;变化
- 38. 减小;增大;减小;不变
- 39. -241.82; 向右; 向左; 向左; 不; 不
- 40. 不

解析: 等温等容下,引入惰性气体,分压不变,平衡无影响。

二、选择题

1. C	2. C	3. B	4. A	5. C	6. D
7. B	8. D	9. C	10. D	11. D	12. D
13. D	14. C	15. C	16. D	17. C	18. B
19. B	20. D	21. C	22. B	23. B	24. D
25. C	26. B	27. B	28. C	29. B	30. D
31. B	32. B	33. B	34. D	35. D	36. B
37. B	38. D	39. D	40. B		

部分习题解析:

- 1. 化学反应速率与分子式前面的系数有关
- 14. 催化剂的物理性质可能会发生改变
- 15. 答案 A 的错误在于给出的是标态下的标准摩尔 G . 而该题并未说明是在标态下。
- 17. 等温等容下,引入惰性气体,分压不变,平衡无影响
- 19. 正反应、逆反应平衡常数之积为1
- 23. C 错在不应该用标态表示。
- 28. 总压等于分压之和。利用平衡常数表达式可解出物质的分压
- 37. 按照分压定律,物质的量比就是体积比。
- 38. 按照盖斯定律,几步完成的反应和,其反应占布斯自由能可加和,按照 G 与 K 的关 系,可得。

三、判断题

1. ×	2. 🗸	3. ×	4. ×	5. ×	6. ×
7. ×	8. ×	9. 🗸	10. ×	11. ×	12. ×
13. ×	14. 🗸	15. √	16. ×	17. ×	18. √
19. ×	20. 🗸	21. ×	22. ×		

部分习题解析:

22. 温度升高,G 也会变化,公式使用错误。应使用如下公式来判断温度与K 的相互关

系:
$$\lg \frac{K_2^{\ominus}}{K_1^{\ominus}} = \frac{\Delta_r H_m^{\ominus}(298)}{2.303R} \left(\frac{T_2 - T_1}{T_1 \times T_2} \right)$$
。

四、计算题

- 1. 解: (1) 由题意速率方程为: υ=kccl, c²NO。
- (2) 总反应级数为三级。

(3)
$$v' = k \left(\frac{1}{2}c_{\text{CL}_2}\right) \left(\frac{1}{2}c_{\text{NO}}\right)^2 = \frac{1}{8}v$$
,为原来速率的 1/8。

- (4) $v'' = k(c_{Cl_n})(3c_{NO})^2 = 9v$,为原来速率的 9 倍。
- 2. 解: (1) 由题意当 co。增加一倍·v增加一倍; cno。增加一倍·v也增加一倍,因此对 O₃及 NO₂ 的反应级数分别为一级。
 - (2) 代人其中一组实验数据: $0.022 = k \times 5.0 \times 10^{-5} \times 1.0 \times 10^{-5}$ 解得: $k=4.4\times10^7/(\text{mol} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{s})$
 - (3) 由题给实验数据可得速率方程为: $v=kc_0, c_{NO_0}$
 - 3. \mathbf{M} : (1) $\Delta_{\mathbf{r}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus} = \Delta_{\mathbf{f}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus}(\operatorname{SbCl}_{\mathtt{S}}) \Delta_{\mathbf{f}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus}(\operatorname{Cl}_{\mathtt{Z}}) \Delta_{\mathbf{f}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus}(\operatorname{SbCl}_{\mathtt{S}})$ $334.3 - 0 - (-301.1) = -33.2(kJ \cdot mol^{-1})$

$$\lg K^{\ominus} = -\frac{\Delta_{\rm r} G_{\rm m}^{\ominus}}{2.303RT} = \frac{33.2 \times 1000}{2.303 \times 8.314 \times 298}$$

$$K^{\Theta} - 6.59 \times 10^{5}$$

$$(2) p_i - \frac{n_i}{V} RT$$

$$J = \frac{\left(\frac{p_{\text{SbCl}_5}}{p^{\Theta}}\right)}{\left(\frac{p_{\text{Cl}_2}}{p^{\Theta}}\right) \times \left(\frac{p_{\text{SbCl}_3}}{p^{\Theta}}\right)} - \frac{\frac{n_{\text{SbCl}_5}}{p^{\Theta}} \frac{RT}{V}}{\left(\frac{n_{\text{Cl}_2}}{p^{\Theta}} \frac{RT}{V}\right) \left(\frac{n_{\text{SbCl}_3}}{p^{\Theta}} \frac{RT}{V}\right)} - \frac{\frac{2.00RT}{p^{\Theta}} \frac{RT}{V}}{\left(\frac{0.10RT}{p^{\Theta}} \frac{RT}{V}\right) \left(\frac{0.10RT}{p^{\Theta}} \frac{RT}{V}\right)}$$

4. 解:
$$CuBr_2(s) = CuBr(s) + \frac{1}{2}Br_2(g)$$

$$K^{\Theta}(450) = \left(\frac{p(Br_2)}{p^{\Theta}}\right)^{\frac{1}{2}} = \left(\frac{0.6798}{100}\right)^{\frac{1}{2}} = 0.08245$$

$$K^{\ominus}(550) = \left(\frac{p(Br_2)}{p^{\ominus}}\right)^{\frac{1}{2}} = \left(\frac{67.98}{100}\right)^{\frac{1}{2}} = 0.8245$$

$$\lg \frac{K_2^{\ominus}}{K_1^{\ominus}} = \frac{\Delta_r H_m^{\ominus} (298)}{2.303R} \left(\frac{T_2 - T_1}{T_1 \times T_2} \right)$$

$$\lg \frac{0.8245}{0.08245} = \frac{\Delta_{\rm r} H_{\rm m}^{\Theta}(298)}{2.303 \times 8.314} \left(\frac{550 - 450}{550 \times 450} \right)$$

$$\Delta_r H_m^{\ominus}(298) = 47.39 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$$

$$\lg \frac{K^{\ominus}(550)}{K^{\ominus}(298)} = \frac{\Delta_{\rm r} H_{\rm m}^{\ominus}(298)}{2.303R} \left(\frac{T_2 - T_1}{T_1 \times T_2} \right)$$

$$\lg \frac{0.8245}{K^{\odot}(298)} = \frac{47.39 \times 10^3}{2.303 \times 8.314} \left(\frac{550 - 298}{550 \times 298} \right)$$

$$K^{\ominus}(298) = 1.29 \times 10^{-4}$$

$$\Delta_r G_m^{\ominus}(298) = -2.303RT \lg K^{\ominus}(298) = -2.303 \times 8.314 \times 298 \times 10^{-3} \times \lg(1.29 \times 10^{-4})$$

= 22.19(kJ • mol⁻¹)

$$\Delta_{\rm r}G_{\rm m}^{\ominus}(298) = \Delta_{\rm r}H_{\rm m}^{\ominus}(298) - T\Delta_{\rm r}S_{\rm m}^{\ominus}(298)$$

22.
$$19 \times 10^3 = 47.39 \times 10^3 - 298 \times \Delta_r S_m^{\ominus}$$
 (298)

$$\Delta_r S_m^{\ominus}$$
 (298) = 84.56J • mol⁻¹ • K⁻¹

5. 解:

$$\Delta_{r}H_{m}^{\Theta}(298K) = \Delta_{f}H_{m}^{\Theta}(CO_{2}) + 1/2\Delta_{f}H_{m}^{\Theta}(N_{2}) - [\Delta_{f}H_{m}^{\Theta}(CO) + \Delta_{f}H_{m}^{\Theta}(NO)]$$
$$-0 + (-393.5) - (-110.5 + 90.2) = -373.2(kJ \cdot mol^{-1})$$

$$\Delta_{\rm r} S_{\rm m}^{\Theta}$$
 (298K) = $S_{\rm m}^{\Theta}$ (CO₂) + 1/2 $S_{\rm m}^{\Theta}$ (N₂) - [$S_{\rm m}^{\Theta}$ (CO) + $S_{\rm m}^{\Theta}$ (NO)]

$$-213.7 + \frac{1}{2} \times 191.6 - 197.7 - 210.8 = -99(J \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1})$$

$$\Delta_{\rm r} G_{\rm m}^{\ominus}(298) = \Delta_{\rm r} H_{\rm m}^{\ominus}(298) - T \Delta_{\rm r} S_{\rm m}^{\ominus}(298)$$

- 373.
$$2-298\times(-99)\times10^{-3}=-343.7(kJ \cdot mol^{-1})$$

$$\overrightarrow{\text{mi}} \ \lg K^{\ominus} = -\frac{\Delta_{\text{r}} G_{\text{m}}^{\ominus}}{2.303 RT} = \frac{343.7 \times 10^{3}}{2.303 \times 8.314 \times 298} = 60.2$$

因 Δ_rG^Θ_m < 0, 故反应能自发向右进行。

6. 解:
$$\lg \frac{K_2^{\ominus}}{K_1^{\ominus}} = \frac{\Delta_r H_m^{\ominus} (T_2 - T_1)}{2.303 R T_1 T_2}$$

$$\lg \frac{K^{\Theta}(500)}{1.37 \times 10^{48}} = \frac{-312.96 \times 10^{3}}{2.303 \times 8.314} \times \frac{500 - 298}{298 \times 500}$$

$$K_p^{\ominus}(500) = 9.5 \times 10^{25}$$

温度升高,平衡向逆向移动。

7. 解:由题意,平衡左移,设达新平衡时,反应的 HI为 xmol。

$$H_2(g)$$
 + $I_2(g) \Longrightarrow 2HI(g)$

$$0.10 + x/2$$

平衡(2)
$$n/\text{mol}$$
: 0.10+ $x/2$ 0.10+ $x/2$ 0.74+0.50 - x

平衡(1)
$$K^{\ominus} = \frac{\left(\frac{p_{\text{HI}}}{p^{\ominus}}\right)^{2}}{\left(\frac{p_{\text{H}_{2}}}{p^{\ominus}}\right) \times \left(\frac{p_{\text{H}_{2}}}{p^{\ominus}}\right)} = \frac{\left(\frac{n_{\text{HI}}RT}{p^{\ominus}V}\right)^{2}}{\left(\frac{n_{\text{H}_{2}}RT}{p^{\ominus}V}\right)\left(\frac{n_{\text{H}_{2}}RT}{p^{\ominus}V}\right)} = \frac{\left(\frac{0.74RT}{p^{\ominus}V}\right)^{2}}{\left(\frac{0.10RT}{p^{\ominus}V}\right)^{2}} = 54.76$$

平衡(2)
$$K^{\ominus} = \frac{\left(\frac{1.24 - xRT}{p^{\ominus}}\right)^{2}}{\left(\frac{0.10 + x/2RT}{p^{\ominus}}\right)^{2}} = 54.76$$

解得: x=0.106mol

$$p(H_z) = p(I_z) = \frac{n_{H_z}}{V} RT = \frac{0.10 + 0.106/2}{10.0} \times 8.314 \times 698 = 88.79 \text{ (kPa)}$$

$$p(HI) = \frac{n_{HI}}{V}RT = \frac{1.24 - 0.106}{10.0} \times 8.314 \times 698 = 658.1 (kPa)$$

$$N_2O_4(g) \rightleftharpoons 2NO_2(g)$$

初始物质的量: 1

平衡物质的量:

$$-\alpha$$
 2α

总物质的量: $1+\alpha$

平衡分压:

$$\frac{1-\alpha}{1+\alpha}p$$
 $\frac{2\alpha}{1+\alpha}p$

$$\frac{2\alpha}{1+\alpha}p$$

$$K^{\Theta} = \frac{(p_{\text{NO}_2}/p^{\Theta})^2}{p_{\text{N}_2\text{O}_4}/p^{\Theta}} = \frac{\left(\frac{2\alpha}{1+\alpha}p\right)^2}{\frac{1-\alpha}{1+\alpha}p} \times \frac{1}{p^{\Theta}}$$
$$= \frac{4\alpha^2}{1-\alpha^2} \times \frac{p}{p^{\Theta}} = \frac{4\times0.502^2}{1-0.502^2} \times 1.0 = 1.35$$

(2) T 不变,K 不变,若此时转化率为 α' 。

$$K^{\ominus} = \frac{4\alpha'^2}{1-\alpha'^2} \times \frac{p}{p^{\ominus}}$$

1.
$$35 = \frac{4\alpha'^2}{1 - \alpha'^2} \times \frac{1000}{100}$$

解得: $\alpha' = 18.1\%$

$$p_{\text{N}_2\text{O}_4} - \frac{1-\alpha'}{1+\alpha'}p - \frac{1-0.181}{1+0.181} \times 1000 - 693.5 \text{ (kPa)}$$

$$p_{N_2O_4} - p - p_{N_2O_4} - 1000 - 693.5 - 306.5 (kPa)$$

- (3) 可以看出: 总压增加, N₂O₄转化率降低,说明平衡向逆向移动,即增大压力平衡向 气体摩尔总数减少的方向移动。
 - 9. 解: (1) 设 PCl₃及 Cl₂ 的初始分压分别为 xkPa。

$$PCl_3(g)+Cl_2(g) \rightleftharpoons PCl_5(g)$$

初始分压(kPa): x x

平衡分压(kPa): x-100 x-100 100

$$K^{\ominus} = \frac{p_{\text{PCl}_5}/p^{\ominus}}{(p_{\text{PCl}_3}/p^{\ominus})(p_{\text{Cl}_2}/p^{\ominus})} = \frac{100/100}{\left(\frac{x-100}{100}\right)^2} = 0.767$$

解得: x=214.2kPa

开始时:
$$n_{PCl_3} = n_{Cl_2} = \frac{p_{PCl_3}V}{RT} = \frac{214.2 \times 5.00}{8.314 \times 523} = 0.246 \text{ (mol)}$$

(2)
$$\alpha_{PCl_3} = \frac{100}{214.2} \times 100\% = 46.7\%$$

第7章 酸碱平衡

一、填空题

- 1. 碱;酸; HCO3;两性物质; [Fe(H3())(H2())5]4+; H3PO4; [Fe()H(H2())5]2+; HP()4-
- 2. 酸碱中和或质子传递反应; OH-; H₃O+
- 3, HSO₄; CN⁻; HCN; SO₄²⁻
- 4. HClO₂; ClO₂; HNO₂; NO₂
- 5. 解离常数;解离度或电离度;温度;温度、浓度
- 6. 5.6×10^{-10} : 3.0×10^{-8} : 54

解析: 一元弱酸: $K^{\odot} \cdot K^{\odot} = K^{\odot}$ ·注意不同温度时水的离子积常数 K^{\odot} 的数值不同。

- 7. 1.0×10⁻⁶;大;大;不改变
- 8. 不相同; 相等; 不相等; HAc
- 9. $Na^+, PO_4^{3-}, HPO_4^{2-}, H_2PO_4^-, H_3PO_4, OH^-, H^+, H_2O_5 >_5 >_5 K_w^{\ominus}/K_{a3}^{\ominus}$
- 10. 1.85×10^{-13} ; 5.3×10^{-5}

解析: 二元弱酸: $K_{\text{al}}^{\bigcirc} \cdot K_{\text{al}}^{\bigcirc} = K_{\text{w}}^{\bigcirc}, K_{\text{al}}^{\bigcirc} \cdot K_{\text{al}}^{\bigcirc} = K_{\text{w}}^{\bigcirc},$ 代入相应公式计算即可。

- 11. $K_{i_1}^{\ominus}/K_{i_2}^{\ominus} \ge 10^3$
- 12. $K_i^{\ominus} = c\alpha^2$; $\alpha < 5\%$ 或 $c/K_i^{\ominus} > 400$
- 13. 2.0×10^{-4}
- 14. 0.4

解析:根据
$$\alpha = \sqrt{\frac{K_1^{\ominus}}{c_0}}$$
 计算。

15. 4

解析:根据稀释定律计算, K^{\ominus} 不变, $K^{\ominus} = c\alpha^2$ 。

16. 11.69

解析: 强酸、强碱中和后,计算溶液中 H⁺或 OH 的浓度,进而得出溶液 pH。

17. 6.40

解析: 同离子效应相关的计算,解思路同选择题第29题,注意初始浓度略有不同。 18.0.50

解析: pOH = pK_b + lg
$$\frac{c(NH_4^+)}{c(NH_3 \cdot H_2O)}$$

$$14-9.56=4.44=4.74+\lg\frac{c(NH_4^+)}{c(NH_3 \cdot H_2O)}$$

解得:
$$\frac{c(NH_4^+)}{c(NH_3 \cdot H_2())} = 0.50$$
。

- 19. NaCl; NH₄Ac; NH₄Ac 为弱酸弱碱盐且 K⇔=K♡
- 20. 强酸弱碱盐;酸;CuCl₂+2H₂O ⇒ Cu(OH)₂+2HCl;

$$Cu^{2+} + 2H_2O \Longrightarrow Cu(OH)_2 + 2H^+$$

- 21. NaOH>NaCN>NH₄Ac>(NH₄)₂SO₄>HCl
- 22. 大
- 23. +3; 易挥发性; 等号
- 24. 减小;增大;弱
- 25. 减小、减小;增大、增大、增大、减小;减小、增大;增大、减小
- 26. NaCl>H2O>NaAc

解析:考察同离子效应和盐效应对弱电解质解离度的影响。相比于在水中、HAc 因加入等浓度 NaAc 产生同离子效应而致其解离度变小,因加入等浓度 NaCl 产生盐效应而致其解离度增大。

- 27. HAc; OH-; 变小; 同离子效应
- 28. 盐酸;通过同离子效应抑制 SnCl₂ 水解
- 29. 弱酸及其对应的盐、弱碱及其对应的盐、多元弱酸的两种盐;缓冲对;共轭酸碱对; 共轭酸; 共轭碱
 - 30. pK[⊕]±1; c_a/c_b; 1; 小
 - 31. $HPO_4^{2-}-PO_4^{3-}$; 11.38; 13.38; $H_2PO_4^{-}-HPO_4^{2-}$; 6.20; 8.20

解析:缓冲范围: pH=pK[⊕]±1。

32. pK[⊕]; pK[⊕]; 缓冲比

解析: $pH = pK_a^{\ominus} + \lg \frac{c_{\#\pi\pi\pi}}{c_{\blacksquare}}$ 。

二、选择题

1. C; D; B	2. C	3. C	4. A	5. A	6. B
7. A	8. A	9. B	10. B	11. D	12. C
13. B	14. B	15. B	16. D	17. B	18. C
19. B	20. A	21. B	22. C	23. A	24. B
25. B	26. D	27. B	28. A	29. B	30. C
31. B	32. D	33. C	34. B	35. B	36. A
37. A	38. D	39. C	40. D		

部分习题解析:

- 1. 根据酸碱质子理论,能给出质子的物质是酸;能接受质子的物质是碱;既能给出又 能接受质子的物质是两性物质,此题按照以上原则判断即可。
- 4. 酸碱反应自发的方向是易得失质子的物质反应,生成不易得失质子的物质,即强酸+ 强碱 弱酸 + 弱碱; 题中反应的 K^{\ominus} < 10 4, 说明该反应从左到右进行的程度很低, 其逆反 应为酸碱反应能自发进行的方向。
- 11. H₂S 是弱电解质,解离度较小,解离出很少的 H⁺、HS,HS 会继续解离出更少的 S^{2-} ,溶液中绝大部分仍然是 H_2S 。
- 13. 据题知, NaOH 和 HAc 等物质的量反应, 属强碱和弱酸反应, 由"谁强显谁性"可知 反应后生成的 NaAc 溶液显碱性 $[c(OH)>c(H^+)]$,这是由于Ac 部分水解出 OH 所 致,因而 $c(Na^+)>c(Ac^-)>c(OH^-)$ 。
 - 14. 假设初始浓度为 co,结合解离度,列出解离平衡时各离子浓度,则:

$$K_1^{\ominus} = \frac{c_0 \alpha \cdot c_0 \alpha}{c_0 - c_0 \alpha} = \frac{c_0 \alpha^2}{1 - \alpha}$$
,代人即可求出 c_0 。

此部分题目常考察解离常数的定义,对于解离常数、解离度(告知平衡浓度或 pH)、初 始浓度,往往告知其中两个,求解第三个未知量。

24. 相同浓度盐溶液 pH: NaA<NaB<NaC<NaD,则其对应的共轭酸在同 c、同 T 时 的 pH: HA>HB>HC>HD.酸性强来源于酸解离出的 H+,由此可知 HA 解离度最大。

25. 考虑同离子效应和盐效应。同离子效应使其 HAc 解离度变小, 盐效应使其增大。

平衡浓度: 0.10-x x 0.10+x

$$K_{a}^{\ominus} = \frac{c(H^{+}) \times c(Ac^{-})}{c(HAc)} = \frac{x(0.10+x)}{0.10-x}$$

 $\frac{c_0}{K_s^{\Theta}} > 400$,加之同离子效应,0. $10 \pm x \approx 0.10$

所以
$$x=K_a^{\ominus}$$
, $\alpha=\frac{K_a^{\ominus}}{0.10}\times100\%=1000K_a^{\ominus}\%$

- 33. 可作缓冲溶液的必须含有共轭酸碱对,且共轭酸、共轭碱须具有一定的浓度才能起 到缓冲效果。A中没有,B中HAc和NaOH(少量)生产少量的NaAc,NaAc和未反应的 HAc 构成共轭酸碱对。C 和 D 虽然也有 NaAc 或 KAc 存在,但由于其 AcT来自于 HAc 解 离,使NaAc或KAc的浓度极低。
 - 34. 分清楚哪个是共轭酸、哪个是共轭碱、根据公式 pH-pK → + lg CH 计算。
 - 35. 缓冲范围: pH=pK⊕±1。
- 37. 该缓冲溶液的共轭酸碱对为 HCO3 和 CO3 ,共轭酸为 HCO3 ,碱为 CO3 ,根据公 式 pH=pK®+lg $\frac{C_{共轭吨}}{C_{\blacksquare}}$ 计算即可,注意 K_{\bullet}^{Θ} 应选择 $K_{\bullet}^{\Theta}=5.6\times10^{-11}$ 。
- 39. 由缓冲溶液 $c(H^+) = K_a^{\ominus} \frac{c(酸)}{c(共轭碱)}$ 可知, $c(H^+) = K_a^{\ominus} \frac{c(HPO_4^{2^-})}{c(PO_4^{2^-})} = 4.8 \times$ 10 13 mol • dm 3
 - 40. 分清楚共轭酸碱对,选好 K_a^{Θ} ,缓冲能力最大时,其 $pH=pK_a^{\Theta}+1$ 。

三、判断题

1.
$$\times$$
 2. \times
 3. \checkmark
 4. \times
 5. \times
 6. \times

 7. \times
 8. \times
 9. \checkmark
 10. \checkmark
 11. \times
 12. \checkmark

 13. \times
 14. \times
 15. \times
 16. \times
 17. \times
 18. \checkmark

 19. \times
 20. \times

部分习题解析:

- 5. 氨水的浓度越小,解离度越大,但其 OH 浓度变小。
- 7. $c_0K_*^{\ominus}$ < 20 K_*^{\ominus} , 水的解离不能忽视, 应该采用 $c_{H^+} = \sqrt{K_*^{\ominus} c + K_*^{\ominus}}$ 计算。
- 14. 不一定,比如 0.10mol dm⁻³ NH₄Ac 溶液,pH=7,计算如下:

$$c(H^+) = \sqrt{\frac{K_a^{\Theta}}{K_b^{\Theta}}} = \sqrt{\frac{1.76 \times 10^{-5}}{1.76 \times 10^{-5}} \times 1.0 \times 10^{-14}} = 1.0 \times 10^{-7} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$$

17. 平衡常数不变,平衡常数与温度有关,跟反应物的初始浓度无关。

四、计算题

1. 解: 次氯酸为一元弱酸溶液

因为
$$cK_*^{\ominus} > 20K_*^{\ominus}$$
 , $\frac{c}{K_*^{\ominus}} > 400$

所以
$$c(H^+) = c(ClO^-) = \sqrt{cK_a^{\Theta}} = \sqrt{0.050 \times 2.9 \times 10^{-8}} = 3.8 \times 10^{-5} \text{ (mol • dm}^{-3})$$

 $pH = -lgc(H^+) = -lg(3.8 \times 10^{-5}) = 4.42$
 $c(OH^-) = \frac{K_w^{\Theta}}{c(H^+)} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{3.8 \times 10^{-5}} = 2.6 \times 10^{-10} \text{ (mol • dm}^{-3})$

2. 解:

(1) NaCN 为一元弱碱

$$K_b^{\ominus} = \frac{K_w^{\ominus}}{K_c^{\ominus}(HCN)} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{6.2 \times 10^{-10}} = 1.6 \times 10^{-5}$$

因为
$$cK_{\bullet}^{\ominus} > 20K_{\bullet}^{\ominus}$$
 , $\frac{c}{K_{\bullet}^{\ominus}} > 400$

所以
$$c(OH^-) = \sqrt{cK_b^{\Theta}} = \sqrt{0.10 \times 1.6 \times 10^{-5}} = 1.3 \times 10^{-3} \text{ (mol • dm}^{-3})$$

pH=14-[-lg $c(OH^-)$]=14-[-lg (1.3×10^{-3})]=11.11

(2) K₂C₂O₄为二元弱碱

$$K_{\text{hi}}^{\ominus} = \frac{K_{\text{w}}^{\ominus}}{K_{\text{a}}^{\ominus} (\text{HC}_2\text{O}_4^-)} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{5.3 \times 10^{-5}} = 1.87 \times 10^{-10}$$

$$K_{b2}^{\ominus} = \frac{K_{w}^{\ominus}}{K_{a}^{\ominus} (H_{z}C_{z}O_{4})} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{5.4 \times 10^{-2}} = 1.85 \times 10^{-13}$$

因为 K\$ / K\$ > 103, 所以忽略第二步水解

因为 cK \$ > 20 K € , 所以不考虑水的解离

又因为
$$\frac{c}{K_{\square}}$$
>400,故可用最简式

$$c(OH^{-}) = \sqrt{cK_{E1}^{\Theta}} = \sqrt{0.10 \times 1.9 \times 10^{-10}} - 4.4 \times 10^{-6} \text{ (mol • dm ³)}$$

 $pOH - \log c(OH^{-}) - \lg(4.4 \times 10^{-6}) - 5.36$
 $pH - 14 = 5.36 - 8.64$

3. 解:

H₂S 为二元弱酸

因为 Kal/Kal>103,所以忽略第二步解离

因为 $cK_{u}^{\Theta} > 20K_{w}^{\Theta}$,所以不考虑水的解离

又因为
$$c/K_{al}^{\ominus} = \frac{0.10}{1.0 \times 10^{-7}} > 400$$
,故可用最简式

$$c(H^+) = c(HS^-) = \sqrt{cK_{sl}^{\Theta}} = \sqrt{0.10 \times 1.0 \times 10^{-7}} = 1.0 \times 10^{-4} \text{ (mol } \cdot \text{dm}^{-3}\text{)}$$

$$c(S^{2-}) \approx K_{s2}^{\Theta} = 1.0 \times 10^{-13} \,\mathrm{mol} \cdot \mathrm{dm}^{-3}$$

$$c(H_2S) = 0.10 - c(H^+) = 0.10 - 1.0 \times 10^{-4} \approx 0.10 \text{ (mol } \cdot \text{dm}^{-3})$$

$$pH = -lgc(H^+) = -lg(1.0 \times 10^{-4}) = 4.00$$

$$\alpha = \frac{cens}{c} \times 100\% = \frac{c(H^+)}{c} \times 100\% = \frac{1.0 \times 10^{-4}}{0.10} \times 100\% = 0.10\%$$

4. **A**: (1)
$$c(OH^-) = c(NaOH) = \frac{(0.30 - 0.20) \times 0.50}{0.30 + 0.20} = 0.10 (mol \cdot dm^{-3})$$

$$pOH = -lgc(OH^{-}) = -lg0.10 = 1.00$$

$$pH = 14 - pOH = 14 - 1 = 13.00$$

(2) 混合后实为 NaAc 溶液,且 c(NaAc)=0.10mol·dm⁻³

NaAc 为强碱弱酸盐,水解呈碱性,视为一元弱碱

$$K_b^{\ominus}(Ac^-) = \frac{K_w^{\ominus}}{K_b^{\ominus}(HAc)} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5}} = 5.6 \times 10^{-10}$$

因为 cK₽>20K♥,所以不考虑水的解离

又因为
$$\frac{c}{K_{\mathbb{R}}}$$
>400,故可用最简式

$$c(OH^-) = \sqrt{cK_b^{\ominus}} = \sqrt{0.10 \times 5.6 \times 10^{-10}} = 7.5 \times 10^{-6} \text{ (mol • dm}^{-3}\text{)}$$

$$pH=14-[-lgc(OH^{-})]=14-[-lg(7.5\times10^{-6})]=8.88$$

(3) 混合后实为 0.10mol·dm⁻³NH₃·H₂O溶液

因为
$$cK^{\oplus}>20K^{\oplus}_{w}$$
, $\frac{c}{K^{\oplus}}>400$

$$c(OH^{-}) = \sqrt{cK_b^{\ominus}} = \sqrt{0.10 \times 1.8 \times 10^{-5}} = 1.34 \times 10^{-3} \text{ (mol • dm}^{-3})$$

$$pH-14 [lgc(OH)]-14 [lg(1.34×10^{-3})]-11.12$$

(4)
$$NH_4Cl + NaOH - NH_3 \cdot H_2O + NaCl$$

$$pH = pK_a^{\Theta} - \lg \frac{c_a}{c_b} = -\lg \frac{K_w^{\Theta}}{K_b^{\Theta}} - \lg \frac{c_a}{c_b}$$
$$= -\lg \frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5}} - \lg \frac{0.025 \times 0.020}{0.025 \times 0.020} = 9.26$$

(5) 0.020dm³ 1.0mol • dm
$${}^{3}H_{2}C_{2}O_{4}$$
 $\xrightarrow{0.020dm^{3} 1.0mol • dm} {}^{3}NaHC_{2}O_{4}$

即实为 NaHC2O4 Na2C2O4缓冲溶液

$$pH - pK_a^{\Theta} - \lg \frac{c_a}{c_b} - -\lg(5.3 \times 10^{-5}) - \lg \frac{(0.010 \times 1.0)/(0.020 + 0.030)}{(0.010 \times 1.0)/(0.020 + 0.030)} + .28$$

(6) 盐酸与氨水等浓度等体积混合,二者完全反应,因此反应后体系为氯化铵溶液,为 一元弱酸。

$$K_a^{\ominus} - \frac{K_w^{\ominus}}{K_b^{\ominus}} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5}} = 5.6 \times 10^{-10}$$

 $c = \frac{0.1}{2} = 0.05 \text{ (mol } \cdot \text{dm}^{-3}\text{)}$

因为
$$cK_s^{\ominus} > 20K_w^{\ominus}$$
 , $\frac{c}{K_s^{\ominus}} > 400$

所以
$$c(H^+) = \sqrt{cK_a^{\Theta}} = \sqrt{0.05 \times 5.6 \times 10^{-10}} = 5.3 \times 10^{-6} \text{ (mol • dm}^{-3}\text{)}$$

pH=-lg $c(H^+)$ =-lg (5.3×10^{-6}) =5.28

(7) 由题意 HAc 过量,与 NaOH 反应后得 HAc-NaAc 缓冲溶液

$$c(HAc) = c(NaAc) = \frac{0.1}{2} = 0.05 \text{ (mol } \cdot \text{dm}^{-3})$$

$$pH = pK_a^{\Theta}(HAc) - lg \frac{c(HAc)}{c(Ac^{-})} = -lg(1.8 \times 10^{-5}) - lg \frac{0.05}{0.05} = 4.74$$

5. 解: 氯化铵溶液视作一元弱酸

$$K_a^{\ominus} = \frac{K_w^{\ominus}}{K_b^{\ominus}} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5}} = 5.6 \times 10^{-16}$$

因为
$$cK_*^{\ominus} > 20K_*^{\ominus}$$
 , $\frac{c}{K_*^{\ominus}} > 400$

所以
$$c(H^+) = \sqrt{cK_{\pm}^{\Theta}} = \sqrt{0.10 \times 5.6 \times 10^{-10}} = 7.5 \times 10^{-6} \text{ (mol • dm}^{-3}\text{)}$$

pH=-lg $c(H^+)$ =-lg (7.5×10^{-6}) =5.12

6. 解:由题意混合后的溶液为 KHC2O4-K2C2O4 缓冲溶液

混合后: $c(HC_2O_4^-)=0.025$ mol·dm⁻³, $c(C_2O_4^{2-})=0.05$ mol·dm⁻³

所以 pH=pK2+lg
$$\frac{c_{共複雜}}{c_{RR}}$$
=-lg(5.3×10⁻⁵)-lg $\frac{0.025}{0.05}$ =4.58

7. 解: 设称取 Na₂ HPO₄ x g。则:

$$pH = pK_{\underline{a}2}^{\Theta} - \lg \frac{c(H_2PO_4^-)}{c(HPO_4^{2-})}$$

7.00=
$$-\lg(6.3\times10^{-8})-\lg\frac{0.10}{x/142}$$

解得 x=9.0g

即称取 9.0g Na₂ HPO₄ 于 1.0dm³ 0.10mol·dm ³NaH₂PO₄ 溶液中混合均匀,可得 pH-7.00 的缓冲溶液。

8. 解: (1) (CH₃)₂As₂O₂H:
$$pK_*^{\ominus} = -\lg(6.4 \times 10^{-7}) = 6.19$$

ClCH₂COOH:
$$pK_{*}^{\ominus} = -\lg(1.4 \times 10^{-5}) - 4.85$$

CH₃COOH:
$$pK_a^{\ominus} = -\lg(1.8 \times 10^{-5}) = 4.74$$

据缓冲溶液配制原则知,应选用(CH₃)₂As₂O₂H。

(2) 设缓冲溶液中 c[(CH₃)₂As₂O₂H]-xmol•dm³,c[(CH₃)₂As₂O₂Na]-ymol•dm⁻³,则:

pH-p
$$K_a^{\ominus}$$
-lg $\frac{c[(CH_3)_2As_2O_2H]}{c[(CH_3)_2As_2O_2Na]}$
6.50=6.19-lg $\frac{x}{y}$

解得: x/y=0.49,即: x=0.49y

 $(CH_3)_2 As_2 O_2 H + NaOH = (CH_3)_2 As_2 O_2 Na + H_2 O_3$

要形成(CH₃)₂As₂O₂H (CH₃)₂As₂O₂Na 缓冲溶液,(CH₃)₂As₂O₂H 需过量才能与生成的(CH₃)₂As₂O₂Na 构成缓冲溶液,而:

反应了的(CH₃)₂As₂O₂H的浓度 NaOH的浓度 生成(CH₃)₂As₂O₂Na的浓度 因此,(CH₃)₂As₂O₂H 总浓度应等于其剩余浓度(即x)与反应了的浓度(等于生成(CH₃)₂As₂O₂Na的浓度,即y)之和,即(CH₃)₂As₂O₂H 总浓度=x+y,所以有:

$$\frac{m[(CH_3)_2As_2O_2H]}{m(NaOH)} - \frac{(x+y)\times 213}{y\times 40} - \frac{(0.49y+y)\times 213}{y\times 40} = 7.9$$

- 9. 解:
- (1) 缓冲溶液 pH=p K_a^{\ominus} -lg $\frac{c_a}{c_b}$ =4.75-lg $\frac{0.10}{0.10}$ =4.75
- (2) 加盐酸 NaAc ——Na⁺+Ac⁻ HAc → H⁺+Ac⁻ H⁺+Ac⁻ → HAc

从而导致 c(HAc) ↑,c(Ac-)↓

$$c_a = 0.10 \pm 0.01 = 0.11 \text{ (mol • dm}^{-3}), c_b = 0.10 - 0.010 = 0.09 \text{ (mol • dm}^{-3})$$

 $pH = pK_a^{\ominus} - lg \frac{c_a}{c_b} = 4.75 - lg \frac{0.11}{0.09} = 4.66$

(3) 加 NaOH

$$HAc \Longrightarrow H^+ + Ac^-$$

 $H^+ + OH^- \Longrightarrow H_2O$
 $c(HAc) \downarrow c(Ac^-) \uparrow$

 $c_a = 0.10 - 0.010 = 0.09 \text{ (mol } \cdot \text{dm}^{-3}\text{)}, \quad c_b = 0.10 + 0.01 = 0.11 \text{ (mol } \cdot \text{dm}^{-3}\text{)}$

$$pH = pK_a^{\ominus} - lg \frac{c_a}{c_b} = 4.75 - lg \frac{0.09}{0.11} = 4.84$$

(4) 加水稀释 1 倍, c_a=c_b=0.05mol·dm⁻³

$$pH = pK_a^{\ominus} - lg \frac{c_a}{c_b} = 4.75 - lg \frac{0.05}{0.05} = 4.75$$

第8章 沉淀溶解平衡

一、填空题

- 1. 溶质; 0.1; 全部; 难溶; 强
- 2. $Pb_3(SbO_4)_2 \longrightarrow 3Pb^2 + 2SbO_4^2$; $K_{sp}^{\Theta}[Pb_3(SbO_4)_2] \left[\frac{c(Pb^2)}{c^{\Theta}}\right]^3 \cdot \left[\frac{c(SbO_4^3)}{c^{\Theta}}\right]^2$

3. 等于; 等于; 等于

4.
$$\frac{c(Ba^{2+})}{c^{\Theta}} \cdot \frac{c(S^{2-})}{c^{\Theta}}; \frac{c(Pb^{2+})}{c^{\Theta}} \cdot \left[\frac{c(Cl^{+})^{2}}{c^{\Theta}}\right]; \left[\frac{c(Ag^{+})^{2}}{c^{\Theta}}\right] \cdot \frac{c(CrO_{4}^{2})}{c^{\Theta}}$$

5. 1.3×10^{-4} ; 2.6×10^{-4} ; 1.3×10^{-4}

解析: 难溶电解质 $M_m A_n(s) = m M^{n+}(aq) + n A^{m-}(aq)$

溶度积常数 $K_{\mathfrak{p}}^{\ominus} = \left(\frac{c(\mathbf{M}^{n^+})}{c^{\ominus}}\right)^m \times \left(\frac{c\Lambda^m}{c^{\ominus}}\right)^n = c^m(\mathbf{M}^{n^+}) \cdot c^n(\Lambda^m)$,将 $K_{\mathfrak{p}}^{\ominus}$ 代人公式,即可

求出溶解的各离子浓度 c。

 $K_{sp}^{\Theta} = c(M^{n+})^m \cdot c(A^{m-})^n = (ms)^m \cdot (ns)^n = m^m \cdot n^n \cdot s^{m+n}$,其中 s 的单位为 $mol \cdot dm^{-3}$ 。 将 K_{sp}^{Θ} 代人公式,即可求出溶解度 s 。

6. 6.9×10^{-9}

解析: $K_{sp}^{\Theta} = c (M^{n+})^m \cdot c (A^{m-})^n = (ms)^m \cdot (ns)^n = m^m \cdot n^n \cdot s^{m+n}$,将 s 代入公式(注意 s 的单位应为 mol·dm⁻³,若不是,要换算好再代入),即可求出 K_{sp}^{Θ} 。

7. $CaF_2 > CaCO_3 > Ca_3(PO_4)_2$

解析:根据 K型和溶解的各离子浓度 c 的关系求解,同上述第 5 题。

- 8. Sn(OH)₂<Al(OH)₃<Ce(OH)₄
- 9. 相同;不变;减小;少
- 10. 不同;增大;不变
- 11. (1) 变小; 变大; (2) 不变; 不变
- 12. 7.1×10^{-5}

解析: 假设溶解 xmol • dm⁻³

$$PbI_2(s) \Longrightarrow Pb^{2+}(aq) + 2I^{-}(aq)$$

初始浓度: 0

0.01

平衡浓度: x

0.01 + 2x

$$K_{sp}^{\ominus} = c(Pb^{2+}) \cdot c(I^{-})^{2} = x (0.01 + 2x)^{2} \approx x (0.01)^{2} = 7.1 \times 10^{-9}$$

13. (1): (4)

解析: 借助同离子效应推断,同离子效应使得难溶电解质的溶解度下降。

- 14. 同离子;减小;盐;增大
- 15. 饱和;等于;减小;同离子效应;增大,盐效应
- 16. c_{MA} ≤ 1. 0×10⁻⁵ mol·dm⁻³; 一种离子沉淀完全,另一种离子尚未沉淀
- 17. 一种沉淀转化为另一种沉淀;子生成更难溶的电解质
- 18. AgCl

解析:

$$c (Ag^+)_{Cl^-} \ge \frac{K_{sp}^{\Theta} (AgCl)}{c(Cl^-)} = \frac{1.8 \times 10^{-10}}{0.10} = 1.8 \times 10^{-9} (\text{mol} \cdot \text{dm}^{-3})$$

$$c (Ag^+)_{CrO_4^{2-}} \ge \sqrt{\frac{K_{sp}^{\Theta} (Ag_2CrO_4)}{c(CrO_4^{2-})}} = \sqrt{\frac{2.0 \times 10^{-12}}{0.10}} - 4.47 \times 10^{-6} (mol \cdot dm^{-3})$$

因为 $c(Ag^+)_{Cl} < c(Ag^+)_{CrO_4^2}$,所以AgCl 先析出

19. 3.0×10 8

解析: $J \ge K_{sp}^{\ominus}$,形成沉淀。

解析:同类型难溶电解质,当被沉淀离子浓度相同或接近时, K^{\odot}_{π} 小的先沉淀;不同类型难溶电解质,要据计算确定,需沉淀剂少者先沉淀。

21. $K_{sp}^{\Theta}(ZnS)/K_{sp}^{\Theta}(CuS)$

解析:
$$ZnS(s)+Cu^{2+}$$
— $CuS(s)+Zn^{2+}$, K^{\ominus} $\frac{c(Zn^{2+}) \cdot c(S^{2-})}{c(Cu^{2+}) \cdot c(S^{2-})} - \frac{K_{sp}^{\ominus}(ZnS)}{K_{sp}^{\ominus}(CuS)}$

- 22. S²⁻+Ag₂CrO₄→Ag₂S+CrO₄²⁻; 7.0×10³⁶; 左; 右
- 23. 相应离子浓度, <。弱电解质, 配合物
- 24. CaCO₃沉淀溶解; CaCO₃+2H+ ← Ca²++H₂O+CO₂; 弱电解质
- 25. $(K_{sp}^{\ominus} \cdot K_{a}^{\ominus 2})/(K_{al}^{\ominus} \cdot K_{a2}^{\ominus})$

解析: BaCO₃+2HAc==Ba²⁺+2Ac⁻+H₂CO₃

$$K^{\ominus} = \frac{c_{\mathsf{Ba}^{2^+}} \times c_{\mathsf{Ac}}^2 \times c_{\mathsf{H}_2\mathsf{CO}_3}}{c_{\mathsf{HAc}}^2} = \frac{c_{\mathsf{Ba}^{2^+}} \times c_{\mathsf{Ac}}^2 \times c_{\mathsf{H}_2\mathsf{CO}_3} \times c_{\mathsf{CO}_3^2} \times c_{\mathsf{CO}_3^2}}{c_{\mathsf{HAc}}^2 \times c_{\mathsf{CO}_5^2} \times c_{\mathsf{H}^+}^2} = \frac{K_{\mathsf{spBaCO}_3}^{\ominus} \times K_{\mathsf{HAc}}^{\ominus}}{K_{\mathsf{al}}^{\ominus} \times K_{\mathsf{al}}^{\ominus}}$$

26, 5, 02; 6, 67

解析:根据 $J \ge K_{\mathfrak{sp}}^{\Theta}$ 计算 OH^- 浓度,进而计算pH。

沉淀完全的标准: cnafe ≤ 10-5 mol • dm-3。

二、选择题

1. B	2. C	3. B	4. D	5. B	6. D
7. B	8. B	9. C	10. B	11. D	12. C
13. C	14. A	15. D	16. C	17. A	18. C
19. C	20. D	21. B	22. C	23. C	24. B
25. C	26. C	27. B	28. B	29. B	

部分习题解析:

4~5. 难溶电解质 M_mA_n(s) → mMⁿ⁺(aq)+nA^{m-}(aq)

$$K_{so}^{\ominus} = c (M^{n+})^m \cdot c (A^{m-})^n = (ms)^m \cdot (ns)^n = m^m \cdot n^n \cdot s^{m+n}$$

7. 相同类型难溶电解质,K♥↑,溶解度 s↑。

不同类型难溶电解质,则不能用 K°_{sp} ,须计算并比较溶解度s的大小。

此题要根据溶度积常数 $K_{\mathfrak{m}}^{\mathfrak{O}}$ 计算 AB 和 $A_{\mathfrak{p}}B$ 的溶解度 s 的大小,

$$s(AB) = \sqrt{K_{sp}^{\ominus}}, \quad s(A_2B) = \sqrt[3]{\frac{K_{sp}^{\ominus}}{4}}$$

- 8. 根据饱和溶液的 pH,得知 OH 的浓度,再根据 $Zn(OH)_2$ 的沉淀溶解平衡,得知 Zn^{2+} 浓度,最后由平衡常数的定义求得 K_{sp}^{Θ} 。
- 9. 可直接根据 CO² 物质的量守恒,1.5mol Na₂CO₃生成 1.5mol CaCO₃,故 Ca²⁺质量: 1.5×40=60g

或列方程式后求得,如下

12. 与第 8 题相反,由 K[⊕]反求 OH 的浓度。

$$Mg (OH)_2 \longrightarrow Mg^{2+} + 2OH^{-}$$

平衡浓度:

$$0.5x$$
 x

$$K_{\rm sp}^{\Theta} = 0.5x \times x^2$$

$$c(OH^{-}) = x = 3,30 \times 10^{-4}$$

$$pOH = -\lg_C(OH^-) = 3.48, pH = 14 - 3.48 = 10.52$$

15.
$$Mg(OH)_2 \rightleftharpoons Mg^{2+} + 2OH^-$$

平衡浓度:

$$K_{so}^{\ominus} = 0.010x^2$$

$$c(OH^{-}) = x = 4.24 \times 10^{-5}$$

$$pOH = -lgc(OH^{-}) = 4.37, pH = 14 - 4.37 = 9.63$$

22. $BaSO_4(s) + CO_3^2 = BaCO_3(s) + SO_4^2$

$$K^{\ominus} = \frac{c_{\text{SO}_4^{2-}}}{c_{\text{CO}_3^{2-}}} = \frac{c_{\text{SO}_4^{2-}} \times c_{\text{Ba}^{2+}}}{c_{\text{CO}_3^{2-}} \times c_{\text{Ba}^{2+}}} = \frac{K_{\text{spBaSO}_4}^{\ominus}}{K_{\text{spBaCO}_3}^{\ominus}} = 0.022$$

平衡常数太小,BaSO4沉淀不能转化为 BaCO3沉淀。

23. 思路同第 22 题。

25. 本题考察的是沉淀溶解的基本概念。

对于 A,沉淀完全的标准是: $c_{\Re A = 7} \leq 10^{-5} \, \text{mol} \cdot \text{dm}^{-3}$,因而 A 不对。

对于B,要分情况来看: 若形成同类型难溶电解质,当被沉淀离子浓度相同或接近时, K[⊕]小的先沉淀; 若形成不同类型难溶电解质,要据计算确定,需沉淀剂少者先沉淀。

对于 C,属于溶度积规则之一,正确。

对于 D,用水稀释含有 ΛgCl 固体的溶液时, ΛgCl 的溶度积不变,其溶解度不变。

27.
$$c (Ag^+)_{Cl^-} \ge \frac{K_{sp}^{\ominus} (AgCl)}{c(Cl^-)} = \frac{1.8 \times 10^{-10}}{0.30} = 6.0 \times 10^{-9} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$$

$$c (Ag^+)_{CrO_4^{2-}} \ge \sqrt{\frac{K_{sp}^{\Theta} (Ag_2CrO_4)}{c(CrO_4^{2-})}} = \sqrt{\frac{2.0 \times 10^{-12}}{0.30}} = 2.58 \times 10^{-6} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$$

因为 c (Ag+)cr-<c (Ag+)cro-, 所以 AgCl 先析出

当 AgCl 沉淀完全时

$$c (Ag^{+})_{Cl^{-}} = \frac{K_{sp}^{\ominus} (AgCl)}{c(Cl^{-})} = \frac{1.8 \times 10^{-10}}{1.0 \times 10^{-5}} = 1.8 \times 10^{-5} \text{mol} \cdot dm^{-3} > 2.58 \times 10^{-6} \text{mol} \cdot dm^{-3}$$

所以此时,Ag2CrO4已经开始析出,二者不能完全分离。

判断哪种离子先形成沉淀:

若形成同类型难溶电解质,当被沉淀离子浓度相同或接近时, K_{sp}° 小的先沉淀;若不同类型难溶电解质,要据计算确定,需沉淀剂少者先沉淀。

判断两种离子完全分离的原则:

当一种离子沉淀完全时,第二种离子还没开始沉淀。

28. 若形成同类型难溶电解质: 当被沉淀离子浓度相同或接近时, $K_{\mathfrak{p}}^{\mathbb{Q}}$ 小的先沉淀。

29.
$$\Delta_{\mathbf{r}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus} = 2\Delta_{\mathbf{f}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus}(\mathbf{I}^{+}) + \Delta_{\mathbf{f}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus}(\mathbf{P}b^{z+}) - \Delta_{\mathbf{f}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus}(\mathbf{P}b\mathbf{I}_{z})$$

$$51.9 \times 2 + (24.4) (173.6) - 45.34 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$$

$$\lg K^{\ominus} = -\frac{\Delta_{\rm r} G_{\rm m}^{\ominus}}{2.303RT} = -7.95$$

三、判断题

1.
$$\times$$
 2. \checkmark
 3. \times
 4. \checkmark
 5. \checkmark
 6. \times

 7. \checkmark
 8. \times
 9. \times
 10. \times
 11. \checkmark
 12. \times

 13. \times
 14. \checkmark
 15. \times
 16. \times
 17. \checkmark
 18. \times

 19. \checkmark
 20. \times
 21. \times

部分习题解析:

- 1. AgCl的溶解度小,但溶解的部分是完全电离,所以 AgCl 为难溶强电解质。
- 2. Ag[†]和 CrO²溶液混合后,生成 Ag₂CrO₄沉淀后会达到沉淀溶解平衡,此时根据相应 Ag[†]和 CrO²浓度计算的反应商即为离子积常数。
 - 6. 难溶强电解质 AB₂ 的溶度积常数 $K_{50}^{\Theta} = xy^2$ 。
 - 8. 不同类型的难溶强电解质,其中 K_{sp}^{\odot} 小的溶解度不一定小,要具体计算比较。
 - 9. 被沉淀离子浓度相同或接近时,溶解度小的物质先沉淀。
 - 11. 参考选择题第 15 题思路,分别求出两种溶液中的溶解度 s1、s2;如下:

平衡浓度:
$$0.01$$
 s_1 平衡浓度: s_2 0.01 S_1 S_2 0.01 S_1 S_2 0.01 S_1 S_2 0.01 S_3 S_4 S_5 S_5 S_5 S_5 S_6 S_6

可见, $\Lambda g_2 CrO_4$ 在 0.00lmol·dm⁻³ ΛgNO_3 溶液中的溶解度较在 0.00lmol·dm⁻³ $K_2 CrO_4$ 中小。

启示:在含有难溶强电解质的溶液中·加入一定量的同离子溶液均因发生同离子效应 (浓度不能太低;如本题浓度低于 $0.0001 \text{mol} \cdot \text{dm}^{-3}$,属盐效应·溶解度增加)·使难溶强电解质的溶解度降低·但增加电荷小的离子(如本题中的 Λg^+)浓度·溶解度减小的更为显著。这是由于电荷小的离子在配平时其系数>1· $K_{\mathfrak{p}}$ 表达式中含有电荷小的离子浓度的系数次方,因此其系数越大,系数次方就越大·所以其离子浓度越大·溶解度就越小。

- 12. 被沉淀离子浓度相同或接近,溶液中多种离子可生成沉淀时,缓慢加入沉淀剂,溶解度小的物质先沉淀。
- 15. 从理论上讲·在一定的范围内·所加沉淀剂越多·由于同离子效应的存在会使沉淀越完全;但如果超过一定限度·盐效应的作用会更加明显·反而会促进沉淀溶解。
- 20. 假如 SO²、SO²、CO²。的溶液的浓度相同或相近时,向含 SO²、SO²、CO²。的溶液中滴加 BaCl₂,则生成沉淀的先后顺序为 BaSO₄、BaSO₃、BaCO₃。
- 21. 若将 AgCl 固体置于含有 Ag^{\dagger} 或 Cl 的溶液中, $c(Ag^{\dagger}) \neq c(Cl)$,但 Ag^{\dagger} 与 Cl 浓度的乘积等于 $1.8 \times 10^{-10} (mol \cdot dm^{-3})^2$ 。

四、计算题

- 1. 解:
- (1) 溶解度单位换算为 mol·dm³,

$$s - \frac{1.08 \times 10^{-6}}{234.8} \times \frac{1000}{500} - 9.20 \times 10^{-9} \text{ (mol • dm }^3\text{)}$$

$$K_{sp}^{\Theta}(AgI) = s^2 = (9.20 \times 10^{-9})^2 = 8.46 \times 10^{-17}$$

(2)
$$s = \frac{0.04665/245}{0.100} = 1.9 \times 10^{-3} \text{ (mol • dm}^{-3}\text{)}$$

因为 PbF2 为 AB2 型难溶强电解质,

所以
$$K_{sp}^{\ominus} = 4s^3 = 4 (1.9 \times 10^{-3})^3 = 2.7 \times 10^{-8}$$

2. 解:

因为 pH=10.51

$$c(OH^-) = 3.2 \times 10^{-4} (\text{mol} \cdot \text{dm}^{-3})$$

因为 Mg (OH) 2 为 AB 型难溶强电解质

所以 $c(OH^-)=2s$

$$c(Mg^{2+}) = s = 1.6 \times 10^{-4} (\text{mol} \cdot \text{dm}^{-3})$$

$$K_{\text{ap}}^{\Theta} = c(\text{Mg}^{2+}) \cdot c^2(\text{OH}^-) = 1.6 \times 10^{-4} \times (3.2 \times 10^{-4})^2 = 1.6 \times 10^{-11}$$

3. 解:

(1) 因为 Cu(OH)2 为 AB2 型难溶强电解质

所以
$$s = \sqrt[3]{\frac{K_{sp}^{\ominus}}{4}} = \sqrt[3]{\frac{2.2 \times 10^{-20}}{4}} = 1.8 \times 10^{-7} \text{ (mol • dm}^{-3}\text{)}$$

(2)
$$Cu(OH)_2 \rightleftharpoons Cu^{2+} + 2OH^-$$

$$K_{sp}^{\Theta}[Cu(OH)_2] = c(Cu^{2+})c(OH^-)^2$$
 2.2×10⁻²⁰=0.10×4s²

(3)
$$Cu(OH)_2 \rightleftharpoons Cu^{2+} + 2OH^-$$

平衡浓度/(mol·dm⁻³)
$$s$$
 0.020+2 $s\approx$ 0.020

$$K_{\rm sp}^{\ominus} [\operatorname{Cu}(\operatorname{OH})_{z}] = c(\operatorname{Cu}^{2+}) \cdot c^{2}(\operatorname{OH}^{-})$$

$$2.2 \times 10^{-20} = s \times 0.020^2$$

解得: s=5.5×10⁻¹⁷ (mol·dm⁻³)

4. 解: 不生成 Mn(OH)2 沉淀,则

$$c(OH^{-}) \leq \sqrt{\frac{K_{sp}^{\Theta}[Mn(OH)_{2}]}{c(Mn^{2+})}} = \sqrt{\frac{1.9 \times 10^{-13}}{0.20/2}} = 1.4 \times 10^{-6} (mol \cdot dm^{-3})$$

设需加 NH₄Cl x 克,则

$$c(H^{+}) = K_{*}^{\Theta}(NH_{4}^{+}) \times \frac{c(NH_{4}^{+})}{c(NH_{3} \cdot H_{2}O)}$$

$$\frac{K_{*}^{\Theta}}{c(OH^{-})} = \frac{K_{*}^{\Theta}}{K_{b}^{\Theta}} \times \frac{c(NH_{4}^{+})}{c(NH_{3} \cdot H_{2}O)}$$

$$\frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.4 \times 10^{-6}} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5}} \times \frac{\frac{x/53.5}{0.20}}{0.010/2}$$

解得: x-0.69g

5. 解:
$$pH=3.00,pOH=11.00,c(OH^{-})=1.0\times10^{-11}mol \cdot dm^{-3}$$

(1) 能否生成 Fe(OH) 3 沉淀

$$J-c(Fe^{3+}) \cdot c^3(OH) - 1.0 \times (1.0 \times 10^{-11})^3 - 1.0 \times 10^{-33} > K_{sp}^{\Theta}[Fe(OH)_3]$$
即有 $Fe(OH)_3$ 沉淀生成。

残存 Fe3+浓度:

$$c(\text{Fe}^{3+}) = \frac{K_{\text{sp}}^{\ominus} [\text{Fe} (\text{OH})_3]}{c^3 (\text{OH}^-)} = \frac{2.6 \times 10^{-39}}{(1.0 \times 10^{-11})^3} = 2.6 \times 10^{-6} \text{mol} \cdot \text{dm}^{-3}$$

(2) 能否生成 Fe(OH)2 沉淀

$$J = c(Fe^{2+}) \cdot c^2(OH^-) = 1.0 \times (1.0 \times 10^{-11})^2 = 1.0 \times 10^{-22} < K_{sp}^{\Theta} [Fe(OH)_2]$$

即无 Fe(OH)2 沉淀生成。

残存 Fe²⁺浓度为: c(Fe²⁺)=1.0mol • dm⁻³

6. 解: 欲除尽 Fe3+,则

$$c(OH^{-}) = \sqrt[3]{\frac{K_{sp}^{\Theta} [Fe(OH)_{3}]}{c(Fe^{3+})}} = \sqrt[3]{\frac{2.6 \times 10^{-39}}{1.0 \times 10^{-5}}} - 6.4 \times 10^{-12} (mol \cdot dm^{-3})$$

$$pH=14-pOH=14-[-lg(6.4\times10^{-12})]=2.81$$

Mg2+不沉淀,则

$$c(OH^{-}) = \sqrt{\frac{K_{sp}^{\Theta} [Mg(OH)_{2}]}{c(Mg^{2+})}} = \sqrt{\frac{1.8 \times 10^{-11}}{0.20}} = 9.5 \times 10^{-6} (\text{mol} \cdot \text{dm}^{-3})$$

$$pH = 14 - pOH = 14 - [-lg(9.5 \times 10^{-6})] = 8.98$$

即 pH 应控制在 2.81~8.98

7. 解:

因为 MnS、NiS 是同类难溶强电解质,且 K[⊕](NiS) < K[⊕](MnS)

所以 NiS 先沉淀

生成 NiS 沉淀时:

$$c(S^{2-}) = \frac{K_{sp}^{\Theta}(NiS)}{c(Ni^{2+})} = \frac{1.1 \times 10^{-21}}{0.30} = 3.7 \times 10^{-21} (\text{mol} \cdot \text{dm}^{-3})$$

NiS 沉淀完全时:

$$c(S^{2-}) \ge \frac{K_{sp}^{\Theta}(NiS)}{c(Ni^{2+})} = \frac{1.1 \times 10^{-21}}{1.0 \times 10^{-5}} = 1.1 \times 10^{-16} \text{ (mol } \cdot \text{dm}^{-3}\text{)}$$

$$c(H^{+}) \leq \sqrt{\frac{K_{al}^{\ominus} \cdot K_{al}^{\ominus} \cdot c(H_{2}S)}{c(S^{2-})}} = \sqrt{\frac{1.0 \times 10^{-7} \times 1.0 \times 10^{-13} \times 0.10}{1.1 \times 10^{-16}}}$$

$$= 3.0 \times 10^{-3} \text{ (mol } \cdot \text{dm}^{-3} \text{)}$$

进而求得: pH≥ 2.52

MnS 不沉淀时:

$$c(S^{2-}) \leq \frac{K_{sp}^{\Theta}(MnS)}{c(Mn^{2+})} = \frac{2.5 \times 10^{-13}}{0.20} = 1.3 \times 10^{-12} (\text{mol} \cdot \text{dm}^{-3})$$

$$c(H^{+}) \geqslant \sqrt{\frac{K_{a1}^{\ominus} \cdot K_{a2}^{\ominus} \cdot c(H_{2}S)}{c(S^{2-})}} = \sqrt{\frac{1.0 \times 10^{-7} \times 1.0 \times 10^{-13} \times 0.10}{1.3 \times 10^{-12}}}$$
$$-2.8 \times 10^{-5} \text{ (mol } \cdot \text{dm}^{-3}\text{)}$$

进而求得: pH≤4.55

综上,pH 应控制在 2.52~4.55

8. 解: (1) 当
$$c(Cl) = 3.0 \times 10^{-4} \text{ mol} \cdot \text{dm}$$
 引 $J = c(Pb^{2+})c^2(Cl) = 0.020 \times (3.0 \times 10^{-4})^2 - 1.8 \times 10^{-9}$ $J < K_{sp}^{\Theta}(PbCl_2) = 1.6 \times 10^{-5}$

所以此时不能生成 PbCl₂ 沉淀

(2) 当开始生成 PbCl₂ 沉淀时, J=K[⊕](PbCl₂)

$$J = c(Pb^{2+})c^{2}(Cl^{-}) = 0.020 \times c^{2}(Cl^{-}) = 1.6 \times 10^{-5}$$

所以 $c(Cl^-) = 2.83 \times 10^{-2} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$

(3) 当生成 PbCl₂ 沉淀时,J≥K[⊕](PbCl₂)

$$J = c(Pb^{2+})c^2(Cl^-) = c(Pb^{2+}) \times (6.0 \times 10^{-2})^2 \ge 1.6 \times 10^{-5}$$

所以 $c(Pb^{2+}) \ge 4.4 \times 10^{-3} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$

(4) 当 Pb²⁺ 沉淀完全时,c(Pb²⁺)≤1.0 × 10⁻⁵mol • dm⁻³

此时,
$$K_{sp}^{\ominus}(PbCl_2) = c(Pb^{2+})c^2(Cl^-) \leq 1.0 \times 10^{-5} \times c^2(Cl^-)$$

 $c(Cl^{-}) \ge 1.26 \text{ mol} \cdot dm^{-3}$

第9章 氧化还原反应与电化学

一、填空题

- 1. +2: +2.5
- 2. +3: -4: -2: +4: 0: -1: +4
- 3. (1) $3As_2S_3(s) + 14ClO_3^+(aq) + 18H_2O = 14Cl^+(aq) + 6H_2AsO_4^+(aq) + 9SO_4^2^+(aq) + 24H^+$
- (2) $Br_2(1) + IO_3^-(aq) + H_2O = 2Br^-(aq) + IO_4^-(aq) + 2H^+$
- (3) $4P+3NaOH+3H_2O\longrightarrow3NaH_2PO_2+PH_3$
- 4.4:-2
- 5. 负极;正极;还原;氧化
- 6. Pt: $H_2 2e \longrightarrow 2H^+$: Pt: $Fe^{3+} + e \longrightarrow Fe^{2+}$ (-)Pt, $H_2(p^{\Theta}) | H^+(c^{\Theta}) | Fe^{3+}(c^{\Theta}) \cdot Fe^{2+}(c^{\Theta}) | Pt(+)$
- 7. 正,负,氧化,还原
- 8. (-)Ni | Ni²⁺(c^{Θ}) | Cu²⁺(c^{Θ}) | Cu(+); $E_{\pi}^{\Theta} = E^{\Theta}(Cu^{2+}/Cu) E^{\Theta}(Ni^{2+}/Ni)$
- 9. (1) (-) $Zn | Zn^{2+} (cmol \cdot dm^{-3}) | H^{+} (1.0mol \cdot dm^{-3}) | H_{2} (100kPa), Pt (+);$
- (2) $2H^{+} + 2e \longrightarrow H_{2}$:
- (3) $Zn = 2e \longrightarrow Zn^{2+}$:
- (4) $Zn + 2H^{+} = Zn^{2+} + H_2$;
- (5) $K^{\ominus} = 5.98 \times 10^{25}$

解析: (5)
$$\lg K^{\ominus} = \frac{zE_{\frac{1}{12}}^{\ominus}}{0.0592} = \frac{z \times (E_{+}^{\ominus} - E_{-}^{\ominus})}{0.0592} = \frac{2 \times [0 - (-0.763)]}{0.0592}$$

10.
$$MnO_4^- + 8H^+ + 5e \longrightarrow Mn^{2+} + 4H_2O$$
; $2Cl^- - 2e \longrightarrow Cl_2$;

$$(-)$$
Pt, $Cl_{z}(p^{\ominus})$ | $Cl^{-}(c^{\ominus})$ || Mn $O_{4}^{-}(c^{\ominus})$,Mn $^{z+}(c^{\ominus})$,H $^{+}(c^{\ominus})$ |Pt(+);

$$2MnO_4^+ + 16H^+ + 10Cl^- = 2Mn^{2+} + 8H_2O + 5Cl_2$$
;

0. 15V: 2. 19×10²⁵: 144. 75kJ • mol 1

解析:
$$E^{\odot}_{\mathbb{R}} - E^{\ominus}_{\mathbb{T}}$$
 $E^{\ominus} - 1.51 - 1.36 - 0.15(V)$

$$\lg K^{\ominus} = \frac{zE_{\frac{10}{10}}^{\ominus}}{0.0592} = \frac{z \times (E_{+}^{\ominus} - E_{-}^{\ominus})}{0.0592} = \frac{10 \times (1.51 - 1.36)}{0.0592} = 25.34$$

$$K^{\odot} = 2.19 \times 10^{25}$$

$$\Delta_r G_m^{\ominus} = -zFE_{a}^{\ominus} = -10 \times 96500 \times (1.51 - 1.36) \times 10^{-3} = -144.75 \text{ (kJ} \cdot \text{mol}^{-1})$$

11. 正向; (一)
$$Pt_{\bullet}I_{2} | I^{-}(c^{\Theta}) | Fe^{3+}(c^{\Theta})$$
, $Fe^{2+}(c^{\Theta}) | Pt (+)$

12. 参比,标准氢电极

解析:尽管从电极电势看 F₂ 也符合要求,但由于其太活泼,遇水剧烈反应,容易发生爆炸,因此不切实可行。

17.
$$-212.30 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$$
; 65. $24 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$

解析: (1)
$$\Delta_r G_m^{\ominus} = -zFE_k^{\ominus} = -2 \times 96500 \times 1.10 \times 10^{-3} = -212.30 (kJ \cdot mol^{-1})$$

(2)
$$\Delta_{\mathbf{r}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus} = [\Delta_{\mathbf{r}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus}(\mathbf{Z}\mathbf{n}^{2+}) + \Delta_{\mathbf{r}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus}(\mathbf{C}\mathbf{u})] - [\Delta_{\mathbf{r}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus}(\mathbf{C}\mathbf{u}^{2+}) + \Delta_{\mathbf{r}}G_{\mathbf{m}}^{\ominus}(\mathbf{Z}\mathbf{n})]$$

$$\Delta_r G_m^{\ominus} (Cu^{2+}) = \Delta_r G_m^{\ominus} (Zn^{2+}) - \Delta_r G_m^{\ominus}$$

18. (1)
$$E(MnO_4^-/Mn^{2+}) = E^{\Theta}(MnO_4^-/Mn^{2+}) + \frac{0.0592}{5} \lg \frac{c(MnO_4^-) \times c^8(H^+)}{c(Mn^{2+})};$$

(2)
$$E(O_2/OH^-) = E^{\Theta}(O_2/OH^-) + \frac{0.0592}{4} lg \frac{p(O_2)/p^{\Theta}}{c^4(OH^-)}$$

解析:注意能斯特方程书写的细节:如氧化态在上、固体及水不写、介质物质勿漏写、气体用相对分压替代相对浓度等。

19. 1.183V

解析: 电极反应为: Br₂(1)+2e→2Br⁻(aq)

$$E(Br_2/Br^-) = E^{\Theta}(Br_2/Br^-) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{1}{c^2(Br^-)}$$
$$= 1.065 + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{1}{(1.0 \times 10^{-2})^2} = 1.183(V)$$

20. 0.86V

$$E(O_2/OH^-) = E^{\Theta}(O_2/OH^-) + \frac{0.0592}{4} \lg \frac{p(O_2)/p^{\Theta}}{c^4(OH^-)}$$
$$= 0.401 + \frac{0.0592}{4} \lg \frac{10/100}{(10^{-8})^4} = 0.86(V)$$

21. 减小; 不变; 减小

解析:本题所给三电对对应半反应分别为:

$$Cr_2 O_7^2 + 14H^+ + 6e \longrightarrow 2Cr^{3+} + 7H_2 O$$

$$MnO_4 + e \rightarrow MnO_4^2$$

Fe
$$(OH)_3 + e \longrightarrow Fe (OH)_2 + OH$$

168

思路:看半反应中有无 H^{\dagger} 或 OH 参与,没有则无影响,如 MnO_4 / MnO_4^2 。有则有影响,如: $Cr_2O_7^2$ / Cr^3+ : H^{\dagger} 在半反应氧化态一侧,由能斯特方程其浓度减小,会导致电对电极电势显著降低。

Fe(OH)3/Fe(OH)2:OH 在还原态一侧,其浓度增加会致电对电极电势降低。

22. (1) ClO₃; (2) Cl₂(g)与Fe³⁺

解析:氧化性、还原性强弱与电极电势大小相关,因此本题仍是从判断电极电势的变化人手,思路同21题。

23. 浓差; 0.1776V; H+(1mol·dm-3)→H+(1×10-3mol·dm-3)

解析:正极为标准氢电极, $E^{\Theta}(H^+/H_z)=0$,负极为非标准氢电极,

半反应: 2H++2e→H₂

$$E(H^{+}/H_{2}) = E^{\ominus}(H^{+}/H_{2}) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{c^{2}(H^{+})}{p(H_{2})/p^{\ominus}}$$
$$0 + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{0.001^{2}}{100/100} = -0.1776(V)$$

$$E^{\odot} = E^{\odot} - E^{\odot} = 0 - (-0.1776) = 0.1776(V)$$

负极反应: H₂-2e → 2H⁺(0.001mol·dm⁻³)

正极反应: 2H+(1mol·dm-3)+2e→H₂

两反应相加即可得电池反应。

24. 5.5×10^5

解析: 依题意至少应满足 $E(H^+/H_2)=0.34V$,代入下式即可。

$$E(H^+/H_2) = E^{\Theta}(H^+/H_2) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{c^2(H^+)}{p(H_2)/p^{\Theta}}$$

25. 1.8×10^{37}

解析:
$$\lg K^{\ominus} = \frac{zE_{\frac{1}{12}}^{\ominus}}{0.0592} = \frac{z \times (E_{+}^{\ominus} - E_{-}^{\ominus})}{0.0592} = \frac{2 \times [E^{\ominus}(Cu^{2+}/Cu) - E^{\ominus}(Zn^{2+}/Zn)]}{0.0592}$$

26. 2; 1; 1; 2

解析:标准电极电势与半反应的系数无关,而标准电动势等于正、负极标准电极电势之差,题给两反应尽管系数上有别,但对应的两电对完全相同,因此标准电动势相同。

两反应:
$$\Delta_{\mathbf{r}}G_{\mathbf{m}1} = -z_1 F E_{\mathbf{m}1}$$
, $\Delta_{\mathbf{r}}G_{\mathbf{m}2} = -z_2 F E_{\mathbf{m}2}$, $\frac{z_1}{z_2} = 2 : 1$

而 Δ 。G 。指每摩尔反应进度对应的自由能变,与方程式系数有关

即
$$\frac{\Delta_{r}G_{m1}}{\Delta_{r}G_{m2}}$$
=2:1,因此有: $\frac{E_{\pm 1}}{E_{\pm 2}}$ =1:1

27. 小; 0; 0; 1

解析: 自发放电说明 $E^{\mathbb{Q}} > E^{\mathbb{Q}}$,而氧化态(Fe^{2+})浓度越大电极电势越高。

放电停止, $E_+>E_-$,因此 $E_*=0$

浓差电池:
$$E_{\mathbb{R}}^{\Theta}=0$$
, $\lg K^{\Theta}=\frac{zE_{\mathbb{R}}^{\Theta}}{0.0592}$, 因此 $K^{\Theta}=1$

28.
$$(1) < (2) < (3) < (4) >$$

解析:(3)(4):氧化态生成沉淀致氧化态浓度减小,电极电势降低。

(2):氧化态生成沉淀溶度积越小,致氧化态浓度减小越多,电极电势降低幅度越大, (1):氧化态、还原态均生成沉淀,看氧化态浓度减小所致电极电势减小与还原态浓度减小 所致电极电势增加的相对大小。

29. 8.63
$$\times$$
10⁻¹⁷

解析:
$$E^{\ominus}(AgI/Ag) = E^{\ominus}(Ag^{+}/Ag) + \frac{0.0592}{1} lgK_{sp}^{\ominus}(AgI)$$

$$30.0; -0.829$$

解析:
$$E_B^{\Theta}(H_2O/H_2) = E^{\Theta}(H^+/H_2) + \frac{0.0592}{2} \lg(K_w)^2$$

31. HBrO; 1.45V

33. 1.52V

34. 0.92V; 不能

35. (1)
$$3MO_2 + M + 12H^+ = 4M^{3+} + 6H_2O;$$

(2)
$$4MO_3 + 2M^{3+} + 3H_2O = 3M_2O_5 + 6H^+$$

解析:由题意通过计算电极电势将电势图补充为:

$$MO_3 = \frac{0.5}{M_2O_5} = \frac{0.2}{MO_7} = \frac{0.7}{M^{3+}} = \frac{0.1}{M}$$

依据 E智<E望,则两侧物种可相互反应生成中间物种。

二、选择题

1. D	2. D	3. B	4. C	5. D	6. C
7. C	8. A	9. C	10. C	11. A	12. D
13. C	14. D	15. D	16. B	17. B	18. C
19. A	20. C	21. A	22. B	23. D	24. D
25. D	26. B	27. B	28. D	29. C	30. D
31. C	32. C	33. D	34. D	35. D	36. C
37. A	38. D	39. D	40. A	41. D	42. B
43. B	44. B	45. B	46. D	47. B	48. C

习题解析:

7. Na₂SO₃作为还原剂被氧化产物为 Na₂SO₄,因此 Na₂SO₃失电子物质的量为:

$$0.066 \times 26.98 \times 10^{-3} \times 2$$

而氧化剂得电子总数-还原剂失电子总数,因此每摩尔 Y 得电子物质的量为:

$$\frac{0.066\times26.98\times10^{-3}\times2}{7.16\times10^{-4}}$$
-5mol

10. 四种类型常用电极中,氧化还原电极与气体电极需要附加惰性电极,因此本题实际为电极类型的判断。

A 选项为两气体电极,B 选项为金属电极与氧化还原电极,D 选项为氧化还原电极与金属 难溶盐 阴离子电极。C 选项表面上是一沉淀溶解平衡,非氧化还原反应,但如果方程式

两侧都加单质银,Ag[†]+Cl +Ag →AgCl+Ag,则也可以设计为一个原电池,两电对分 别为 Ag[†]/Ag 与 AgCl/Ag,分别对应金属电极与金属 难溶盐 阴离子电极,因此不需要加 惰性电极。

- 14. 依据氧化还原反应方向的判断,电极电势大者的氧化态与电极电势小者的还原态 可以自发反应。
- 16. 负极 -侧失电子化合价升高,所以产物为 A3+,正极 -侧得电子化合价降低,所以 产物为B3+。
- 17. 能共存说明两种离子不发生反应,根据题给标准电极电势分别判断,只要能反应就 不能共存。
 - 19. $\Delta_r G_m^{\ominus} = -zFE^{\ominus}$, $-839.6 \times 10^3 = -6 \times 96500 E_{clo_3^-/cl}^{\ominus}$, 可求得该电对的电势。
 - 20. 标准电极电势不随离子浓度变化而变化。
 - 21. $E(Ni^{2+}/Ni) > E^{\Theta}(Ni^{2+}/Ni)$,由能斯特方程说明氧化态浓度大于 c^{Θ} 。
- 22. 由能斯特方程还原态浓度减小才可致电极电势增加,由此排除 A、C,D 氧化态、还 原态均为离子,浓度同时减小相同倍数,因此电极电势不变。
- 23. 思路同 22, 只有 D 能斯特方程中分子、分母同时增加相同倍数, 因此电极电势 不变。
- 24、氧化能力与电极电势相关,电极电势大小可通过能斯特方程计算。本题还是看半 反应中有无氢离子参与,A、B、C 选项半反应中都有氢离子参与。

27.
$$\operatorname{Cl}_{2}(g) + 2e \longrightarrow 2\operatorname{Cl}^{-}(\operatorname{aq})$$

$$E(\operatorname{Cl}_{2}/\operatorname{Cl}^{-}) = E^{\Theta}(\operatorname{Cl}_{2}/\operatorname{Cl}^{-}) + \frac{0.0592}{2} \operatorname{lg} \frac{p(\operatorname{Cl}_{2})/p^{\Theta}}{c^{2}(\operatorname{Cl}^{-})}$$

28.
$$(1)=(2)-4\times(3)$$

由 Hess 定律:
$$\Delta_r G_{m1}^{\ominus} = \Delta_r G_{m2}^{\ominus} - 4 \times \Delta_r G_{m3}^{\ominus}$$

$$-z_1 F E_{n_1}^{\odot} = -z_1 F E_{n_2}^{\odot} - 4 \times (-z_1 F E_{n_3}^{\odot})$$

29.
$$E_{th} = E^{\Theta}(Cu^{2+}/Cu) - E(Pb^{2+}/Pb)$$

$$= E^{\Theta}(Cu^{2+}/Cu) - [E^{\Theta}(Pb^{2+}/Pb) + \frac{0.0592}{2} \lg_{C}(Pb^{2+})]$$

$$= E_{th}^{\Theta} - \frac{0.0592}{2} \lg_{C}(Pb^{2+})$$

30. 负极为标准锌电极,正极为非标准氢电极,正极半反应为: 2H++2e→+H₂

$$E_{14} = E_{+} - E_{-} = E(H^{+}/H_{2}) - E^{\Theta}(Zn^{2+}/Zn)$$

$$= E^{\Theta}(H^{+}/H_{2}) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{c^{2}(H^{+})}{p(H_{2})/p^{\Theta}} - E^{\Theta}(Zn^{2+}/Zn)$$

0.
$$46 = \frac{0.0592}{2} \lg \frac{c^2(H^+)}{100/100}$$
 (-0.763)

31. 电池反应为: B2+ + A=B+A2+

$$E_{ik} = E_{ik}^{\odot} - \frac{0.0592}{2} \lg J = E_{ik}^{\odot} - \frac{0.0592}{2} \lg \frac{c(A^{2+})}{c(B^{2+})}$$

32.
$$\lg K^{\ominus} - \frac{zE_{ik}^{\ominus}}{0.0592} - \frac{1 \times \left[E^{\ominus}(Cu^{+}/Cu) \quad E^{\ominus}(Cu^{2+}/Cu^{+})\right]}{0.0592}$$

33.
$$\lg K^{\ominus} - \frac{zE_{2}^{\Box}}{0.0592}$$
,浓差电池: $E_{2}^{\Box} - 0$

34.
$$E_{\pm} = E_{+} - E_{-} = E^{\ominus}(H^{+}/H_{2}) - E(H^{+}/H_{2})$$

 $E(H^{+}/H_{2}) = E^{\ominus}(H^{+}/H_{2}) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{c^{2}(H^{+})}{p(H_{2})/p^{\ominus}}$

 $c(H^{+})$ 越小则 $E(H^{+}/H_{2})$ 越小,电动势将越大。比较四选项所给溶液,D 选项溶液 $c(H^{+})$ 最小。

- 36. $\Delta_r G_m^{\ominus} = -2.303 RT \lg K^{\ominus}$,式中必须是 K[⊖]因此排除 A。
- 37. 本题采取排除法较好,首先由 $\Delta_r G_m^{\odot} = zFE_m^{\odot}$,可知电动势与自由能变符号应相反,排除 C; 再由 $\Delta_r G_m^{\odot} = -2.303RT \lg K^{\Theta}$,知若 $\Delta_r G_m^{\odot} > 0$,则 $K^{\Theta} < 1$,排除 B、D。
- 38. 平衡常数和 Δ , G_{n}^{\odot} 与方程式写法有关,因此两式应不同;而标准电极电势与半反应系数无关, $E_{n}^{\odot} E_{n}^{\odot} E_{n}^{\odot}$,因此标准电动势也与方程式的系数无关,两式应相同。
- 39. 氧化态生成沉淀致氧化态浓度减小,电极电势降低,并且生成沉淀的溶度积越小, 降低幅度越大。
- 40. 氧化态生成弱电解质也将导致氧化态浓度减小,电极电势降低,生成弱电解质的解离常数越小,降低幅度越大。
 - 41. 氧化态生成沉淀后都将导致氧化态浓度减小,电极电势降低。
- 42. 氧化态与还原态均生成沉淀后电极电势值减小,说明氧化态生成沉淀所致电极电势减小要大于还原态生成沉淀所致电极电势的增加,即氧化态沉淀溶度积更小。
 - 43. 该反应标准电动势为一0.04V,所以 A 选项正确、B 选项错误。

C 选项 pH 改变可导致电对 H_3AsO_4/H_3AsO_3 电极电势变化,从而可致电动势的符号发生改变,因此反应方向也会随之发生改变。

D选项中 pH 增大,即降低酸度,因氢离子在氧化态一侧,因此降低酸度,电极电势将减小,从而使 As⁵⁺氧化性减弱,所以该选项描述正确。

44.
$$E^{\ominus}(\text{PbSO}_4/\text{Pb}) = E^{\ominus}(\text{Pb}^{2+}/\text{Pb}) + \frac{0.0592}{2} \lg K_{sp}^{\ominus}(\text{PbSO}_4)$$

46. 将已知条件设计画出对应元素电势图,则所求一目了然。

三、判断题

1.
$$\times$$
 2. \checkmark
 3. \times
 4. \checkmark
 5. \times
 6. \times

 7. \times
 8. \checkmark
 9. \times
 10. \checkmark
 11. \checkmark
 12. \times

 13. \times
 14. \times
 15. \times
 16. \times
 17. \times
 18. \checkmark

 19. \times
 20. \checkmark
 21. \times
 22. \checkmark

解析:

- 5. 理论上所有氧化还原反应都能设计为原电池,因此第 4 题正确,但能形成原电池的并非都是还原反应,譬如沉淀溶解平衡也可以设计为原电池,浓差电池中也没有氧化还原反应发生。
- 21. 由题给电极电势,表面上 $E^{\Theta}(Cu^{2+}/Cu^{+}) < E^{\Theta}(I_{2}/I)$, Cu^{2+} 和I不能发生氧化还原反应,而实际上由于 $Cu^{+}+I \longrightarrow CuI_{V}$, $c(Cu^{+})$ 减小,从而导致电极电势升高。此时电对 Cu^{2+}/CuI 对应电极电势可由下式计算,结果是 $E^{\Theta}(Cu^{2+}/CuI) > E^{\Theta}(I_{2}/I)$ 。

$$E^{\Theta}(Cu^{2+}/CuI) - E^{\Theta}(Cu^{2+}/Cu^{+}) + \frac{0.0592}{1} lg \frac{1}{K_{sp}^{\Theta}(CuI)}$$

四、计算题

1. 解:(1) 电极电势大者为正极,小者为负极,因此:

$$(+) Cu^{2+} + 2e - Cu$$

$$(-)$$
 Zn $-2e^{-2}$ Zn²⁺

- (2) 电池符号:
- $(-)Zn|Zn^{2+}(0.100\text{mol} \cdot dm^{-3}) \| Cu^{2+}(1.00\text{mol} \cdot dm^{-3}) | Cu(+)$
- (3) 正极为标准铜电极,E[⊕](Cu²⁺/Cu)=0.34V

负极为非标准锌电极,其电极电势:

$$E(Zn^{2+}/Zn) = E^{\Theta}(Zn^{2+}/Zn) + \frac{0.0592}{2} \lg_{C}(Zn^{2+})$$

$$= -0.763 + \frac{0.0592}{2} \lg_{O}.100 = -0.793(V)$$

$$E_{18} = E_{+} - E_{-} = E^{\ominus}(Cu^{2+}/Cu) - E(Zn^{2+}/Zn)$$

= 0, 340 - (-0, 793) = 1, 13(V)

(4)
$$\lg K^{\ominus} = \frac{zE_{ik}^{\ominus}}{0.0592} = \frac{z \times (E_{+}^{\ominus} - E_{-}^{\ominus})}{0.0592} = \frac{z \times [E^{\ominus}(Cu^{2+}/Cu) - E^{\ominus}(Zn^{2+}/Zn)]}{0.0592}$$

$$\lg K^{\ominus} = \frac{2 \times [0.34 - (-0.763)]}{0.0592} = 37.26$$

$$K^{\ominus} = 1.8 \times 10^{37}$$

$$\Delta_r G_m^{\ominus} = -zFE_m^{\ominus} = -2 \times 96\ 500 \times [0.340 - (-0.763)] \times 10^{-3} = -212.88 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$$

- 2. 解: (1) (一) Zn | Zn²⁺ (1mol·dm⁻³) || KCl(饱和) | Hg₂Cl₂ | Hg (+)
- (2) 正极反应: Hg₂Cl₂+2e=2Hg+2Cl⁻ 负极反应: Zn - 2e=Zn2+
- (3) 电池反应: Hg₂Cl₂+Zn=ZnCl₂+2Hg

(4)
$$E_{\mathbb{R}}^{\ominus} = E_{\mathbb{T}}^{\ominus} - E_{\mathbb{T}}^{\ominus} = 0.2415 - (-0.763) = 1.00(V)$$

(5)
$$\lg K^{\ominus} = \frac{zE_{18}^{\ominus}}{0.0592} = \frac{z \times (E_{+}^{\ominus} - E_{-}^{\ominus})}{0.0592} = \frac{2 \times 1.00}{0.0592} = 33.78$$

 $K^{\ominus} = 6.08 \times 10^{33}$

3. 解:(1) 电池符号:

(-) Cu Cu^{2+} (1mol • dm⁻³) || Cl⁻(1mol • dm⁻³) | Cl₂(100kPa), Pt (+)

正负极均为标准电极,因此:

$$E_{\text{M}}^{\ominus} = E_{+}^{\ominus} - E_{-}^{\ominus} = E_{-}^{\ominus} (\text{Cl}_2/\text{Cl}^-) - E_{-}^{\ominus} (\text{Cu}^{2+}/\text{Cu})$$

= 1.36-0.34=1.02(V)>0

所以反应自左向右自发进行。

$$\Delta_{\rm r}G_{\rm m}^{\ominus} = -zFE_{\rm M}^{\ominus} = -1\times96\,500\times1.02\times10^{-3} = -98.43\,{\rm kJ} \cdot {\rm mol}^{-1}<0$$

同样说明反应自左向右自发进行。

(2) 电池符号:

正负极均为非标准电极,因此:

$$E(Cu^{2+}/Cu) = E^{\Theta}(Cu^{2+}/Cu) + \frac{0.0592}{2} \lg c(Cu^{2+})$$
$$= 0.34 + \frac{0.0592}{2} \lg 0.1 = 0.31(V)$$

$$E(H^{+}/H_{2}) = E^{\Theta}(H^{+}/H_{2}) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{c^{2}(H^{+})}{p(H_{2})/p^{\Theta}}$$
$$= \frac{0.0592}{2} \lg \frac{(0.01)^{2}}{90/100} = -0.117(V)$$

$$E_{10} = E_{+} - E_{-} = E(H^{+}/H_{2}) - E(Cu^{2+}/Cu)$$

= $(-0.117) - 0.31 = -0.427(V) < 0$

所以反应逆向自发进行。

$$\Delta_r G_m = -zFE_n = -2 \times 96500 \times (-0.427) \times 10^{-8} = 82.41 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1} > 0$$
 同样说明反应逆向自发进行。

$$E(Cr_2O_7^{2-}/Cr^{3+}) = E^{\Theta}(Cr_2O_7^{2-}/Cr^{3+}) + \frac{0.0592}{6} \lg \frac{c(Cr_2O_7^{2-}) \times c(H^+)^{14}}{c^2(Cr^{3+})}$$
$$= 1.36 + \frac{0.0592}{6} \lg \frac{0.10 \times 1.0^{14}}{1.0^2} = 1.35(V)$$

$$E(\mathbf{I}_{2}/\mathbf{I}^{-}) = E^{\Theta}(\mathbf{I}_{2}/\mathbf{I}^{-}) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{1}{c^{2}(\mathbf{I}^{-})}$$
$$= 0.54 - \frac{0.0592}{2} \lg c^{2}(\mathbf{I}^{-})$$

$$E_{th} = E(Cr_2 O_7^{2-}/Cr^{3+}) - E(I_2/I^-)$$

$$= 1.35 - 0.54 + \frac{0.0592}{2} lgc^2(I^-) = 0.751(V)$$

解得: c(I⁻)=0.100mol·dm⁻³

(2) 电池符号:

(-)
$$Pt$$
, $I_2 \mid I^-$ (0. $1 \text{mol} \cdot dm^{-3}$) $\parallel Cr_2 O_7^{2-}$ (0. $1 \text{mol} \cdot dm^{-3}$), Cr^{3+} ($1 \text{mol} \cdot dm^{-3}$), H^+ ($1 \text{mol} \cdot dm^{-3}$) Pt (+)

(3)
$$\Delta_{\rm r}G_{\rm m} = -zFE_{\rm NL} = -6 \times 96\,500 \times 0.751 \times 10^{-3} = -434.83 ({\rm kJ \cdot mol^{-1}})$$

$$\lg K^{\ominus} = \frac{zE_{18}^{\ominus}}{0.0592} = \frac{z(E_{+}^{\ominus} - E_{-}^{\ominus})}{0.0592} = \frac{6 \times (1.36 - 0.54)}{0.0592} = 83.1$$

解得: $K^{\ominus} = 1.26 \times 10^{83}$

5. **M**:
$$E^{\ominus}(Cu^{2+}/CuI) - E^{\ominus}(Cu^{2+}/Cu^{+}) + \frac{0.0592}{1} \lg \frac{1}{K_{sp}^{\ominus}(CuI)}$$

 $= -0.159 + \frac{0.0592}{1} \lg \frac{1}{1.27 \times 10^{-12}} - 0.863(V)$

6. 解:
$$E^{\ominus}(HCN/H_z) - E^{\ominus}(H^+/H_z) + \frac{0.0592}{2} lg (K_*^{\ominus})^2$$

$$-0.545 = 0 + \frac{0.0592}{2} \lg (K_{\bullet}^{\ominus})^{2}$$

解得: $K_*^{\Theta} = 6.22 \times 10^{-10}$

7. 解: (1) $MnO_2(s)+4HCl(aq)\longrightarrow MnCl_2(aq)+Cl_2(g)+H_2O(l)$

(2)
$$E_{8}^{\ominus} = E_{+}^{\ominus} - E_{-}^{\ominus} = +1.23 - (+1.36) = -0.13(V) < 0$$

所以在标准态下,上述反应不能自左向右进行。

(3) 浓 HCl 中,
$$c(H^+)=12 \text{mol} \cdot dm^{-3}$$
, $c(Cl^-)=12 \text{mol} \cdot dm^{-3}$,则:

$$MnO_2+4H^++2e\longrightarrow Mn^{2+}+2H_2O$$

$$E(\text{MnO}_2/\text{Mn}^{2+}) = E^{\Theta}(\text{MnO}_2/\text{Mn}^{2+}) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{c (\text{H}^+)^4}{c (\text{Mn}^{2+})}$$

$$-+1.23+\frac{0.0592}{2} lg \frac{12^4}{1}=1.36(V)$$

$$Cl_2(g) + 2e \longrightarrow 2Cl^-(aq)$$

$$E(\text{Cl}_2/\text{Cl}^-) = E^{\Theta}(\text{Cl}_2/\text{Cl}^-) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{p(\text{H}_2)/p^{\Theta}}{c (\text{Cl}^-)^2}$$
$$= +1.36 + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{1}{(12)^2} = 1.30(\text{V})$$

$$E_{\text{th}} = 1.36 - 1.30 = 0.06 \text{V} > 0$$

所以此时反应向右可以自发进行。

(4) 电池符号

$$Mn^{2+}(1mol \cdot dm^{-3}) \mid MnO_2(s), Pt(+)$$

8. 解:(1)两极反应如下:

负极:
$$H_3 AsO_3 + H_2 O - 2e \longrightarrow H_3 AsO_4 + 2H^+$$
, $E^{\ominus}(H_3 AsO_4/H_3 AsO_3) = 0.581 V$

正极:
$$I_2 + 2e \longrightarrow 2I^-, E^{\ominus}(I_2/I^-) = 0.535V$$

$$E_{11}^{\ominus} = E_{1}^{\ominus} - E_{2}^{\ominus} = E_{3}^{\ominus} (I_{2}/I^{-}) - E_{3}^{\ominus} (H_{3} A_{5}O_{4}/H_{3} A_{5}O_{3}) = 0.535 - 0.581 = -0.046 V$$

$$\lg K^{\ominus} = \frac{zE_{\text{All}}^{\ominus}}{0.0592} = \frac{2 \times (-0.046)}{0.0592} = -1.55$$

解得: K[⊖]=0.028

(2)
$$E_{-}=E^{\Theta}(H_{3}AsO_{4}/H_{3}AsO_{3})+\frac{0.0592}{2}lg\frac{c(H_{3}AsO_{4})\times c^{2}(H^{+})}{c(H_{3}AsO_{3})}$$

=0.581+
$$\frac{0.0592}{2}$$
lg (1.00×10⁻⁷)²=0.167(V)

$$E_{\hbar} = E_{+} - E_{-} = 0.535 - 0.167 = 0.368(V) > 0.00V$$
, 平衡正向进行。

(3)
$$E_{-} = E^{\Theta} (H_3 AsO_4/H_3 AsO_3) + \frac{0.0592}{2} lg \frac{c(H_3 AsO_4) \times c^2 (H^+)}{c(H_3 AsO_3)}$$

$$-0.581 + \frac{0.0592}{2} \lg 6.0^2 = 0.627(V)$$

$$E_{-8} = E_{+} = E_{-0.535} = 0.627 = -0.092(V) < 0.00V$$
, 平衡逆向进行。

本题(2)(3)两问也可以通过反应商判据搞定,并且更为简便。

9. **解**: 铜半电池(正极)为标准态,**E**[⊕](Cu²+/Cu)=0.34V 铅半电池(负极)电对 PbSO₄/Pb 的标准态;

$$E^{\ominus}(\text{PbSO}_4/\text{Pb}) = E^{\ominus}(\text{Pb}^{z+}/\text{Pb}) + \frac{0.0592}{2} \lg K_{sp}^{\ominus}(\text{PbSO}_4)$$

$$E_{16} = E_{+} - E_{-} = E^{\ominus} (Cu^{2+}/Cu) - E^{\ominus} (PbSO_{4}/Pb) = 0.62$$

0.34-
$$\left[-0.1263+\frac{0.0592}{2} lg K_{sp}^{\ominus} (PbSO_4)\right]=0.62$$

解得: $K_{s0}^{\Theta}(PbSO_4) = 6.42 \times 10^{-6}$

10. 解:(1)由元素电势图:

$$E^{\ominus}(In^{3+}/In) = \frac{-0.45 \times 1 + (-0.35) \times 1 + (-0.22) \times 1}{3} = -0.34(V)$$

$$E^{\ominus}(\text{In }(OH)_3/\text{In}) = E^{\ominus}(\text{In}^{3+}/\text{In}) + \frac{0.0592}{3} \lg K_{sp}^{\ominus}[\text{In }(OH)_3]$$

$$-1.00 = -0.34 + \frac{0.0592}{3} \lg K_{sp}^{\odot} [In (OH)_3]$$

解得: $K_{sp}^{\Theta}[\ln{(OH)_3}]=3.58\times10^{-34}$

(2)
$$\ln (()H)_3(s) + 3H^+ = \ln^{3+} + 3H_2()$$

$$K^{\ominus} = \frac{c(\ln^{3+})}{c^{3}(H^{+})} = \frac{c(\ln^{3+})}{c^{3}(H^{+})} \times \frac{c^{3}(OH^{-})}{c^{3}(OH^{-})} = \frac{K_{sp}^{\ominus}[\ln(OH)_{3}]}{(K_{w}^{\ominus})^{3}} = \frac{3.58 \times 10^{-34}}{(1.0 \times 10^{-14})^{3}} = 3.58 \times 10^{8}$$

第10章 配位平衡

一、填空题

1. 8.90×10^{-8} : 1.55×10^{-4} .

解析:
$$K_d^{\ominus} = \frac{1}{K_0^{\ominus} \times K_0^{\ominus}} = \frac{1}{1.74 \times 10^3 \times 6.46 \times 10^3} = 8.90 \times 10^{-8}$$

$$K_{\text{di}}^{\ominus} = \frac{1}{K_{\text{i2}}^{\ominus}} = \frac{1}{6.46 \times 10^3} = 1.55 \times 10^{-4}$$

2.
$$\frac{c([\operatorname{HgI}_3]^-)/c^{\ominus}}{[c([\operatorname{HgI}_2])/c^{\ominus}][c([\operatorname{I}^-)/c^{\ominus}]}; \frac{[c([\operatorname{HgI}_2])/c^{\ominus}][c([\operatorname{I}^-)/c^{\ominus}]}{c([\operatorname{HgI}_3]^-)/c^{\ominus}}$$

3. 小; 小

解析: "[FeF₆]³ 溶液和[Fe(CN)₆]³ 溶液中,前者的 $c(Fe^{3+})$ 大于后者的 $c(Fe^{3+})$ "说明前者更不稳定,易解离,K[©] 较小。

4.
$$2.09 \times 10^{13}$$
: 4.79×10^{-14}

- 5. 2.0×10^{-13}
- 6. 小; 右

解析: 此转化反应的平衡常数:

$$K^{\ominus} = \frac{c(\left[\operatorname{Cu}\left(\operatorname{NH}_{3}\right)_{4}\right]^{2+}) \times c^{4}\left(\operatorname{OH}^{-}\right)}{c(\left[\operatorname{Cu}\left(\operatorname{OH}\right)_{4}\right]^{2-}) \times c^{4}\left(\operatorname{NH}_{3}\right)} \times \frac{c(\operatorname{Cu}^{2+})}{c(\operatorname{Cu}^{2+})} - \frac{K_{1}^{\ominus}\left(\left[\operatorname{Cu}\left(\operatorname{NH}_{3}\right)_{4}\right]^{2+}\right)}{K_{1}^{\ominus}\left(\left[\operatorname{Cu}\left(\operatorname{OH}\right)_{4}\right]^{2-}\right)}$$

因 $K^{\ominus} > 1$,所以: $K_{1}^{\ominus}([Cu(NH_{3})_{4}]^{2+}) > K_{1}^{\ominus}([Cu(OH^{+})_{4}]^{2+})$

由稳定常数可知正向是由不稳定配离子向稳定配离子的转化,因此正向自发。

- 7. NH3浓度减小; 向右; NH3浓度增大; 向左
- 8. 大; 右

解析: "前者的游离金属离子 M 的浓度 c(M) 比后者的要大"说明 $[MA_6]$ 更易解离, K²(MA₆) 越大。配体取代反应[MA₆] + 6B ← [MB₆] + 6A 的平衡常数 K[○]

$$\frac{c(\lceil MB_6 \rceil) \times c^6(A)}{c(\lceil MA_6 \rceil) \times c^6(B)} \times \frac{c(M)}{c(M)} = \frac{K_d^{\ominus}(MA_6)}{K_d^{\ominus}(MB_6)} > 1$$

9. 配离子; 大

解析: AgX 沉淀转化为氨的配合物的平衡常数 $K^{\circ} = K^{\circ} \times K^{\circ}$, 故 K° 越大,沉淀转化 越完全,溶解度越大。

11. 高; 小于(<)

解析: 思路(1)此题属氧化态、还原态均生成配离子的衍生电对与母电对电极电势大小 的比较问题,因 $K^{\bigcirc}([C_0(NH_3)_6]^{3+})>K^{\bigcirc}([C_0(NH_3)_6]^{2+})$,说明前者更稳定,因此前者 所致氧化态浓度的减小要比后者所致还原态浓度的减小大,由能斯特方程最终导致衍生电 对的电极电势小于母电对。

思路(2) $E^{\ominus}([Co(NH_3)_6]^{3+}/[Co(NH_3)_6]^{2+})=E^{\ominus}(Co^{3+}/Co^{2+})=0.0592lgK_1^{\ominus}([Co(NH_3)_6]^{2+})/(Co^{3+}/Co^{2+})$ K₽([Co(NH₃)₅]³+),代人数值即可判断相对大小。

12. 大; Pb²⁺; 小; 1.0。

13.
$$E^{\ominus}([FeCl]^{2+}/Fe^{2+}) = E^{\ominus}(Fe^{3+}/Fe^{2+}) + 0.0592lgK_d^{\ominus}([FeCl]^{2+});$$
 小

14. 1.36×10^{-19}

解析: 设平衡时 Ni²⁺浓度为 xmol • dm⁻³

平衡浓度:
$$x = 1-3(0.1-x) = 0.1-x$$

$$K_{i}^{\ominus} = \frac{c([\text{Ni} (\text{en})_{3}]^{2+})}{c(\text{Ni}^{2+}) \times c^{3}(\text{en})}$$

2.
$$14 \times 10^{18} = \frac{0.10 - x}{x [1 - 3(0.1 - x)]^3}$$

x 很小,0.1-x ≈ 0.1,解得: x = 1.36×10⁻¹⁹

15. 0.61V

解析: $E^{\ominus}([Au(SCN)_2]^-/Au) = E^{\ominus}(Au^+/Au) - 0.0592 \lg \frac{1}{[Au^+]} = E^{\ominus}(Au^+/Au)$

 $-0.0592 \lg K_{\otimes} = 1.68 - 0.0592 \lg (1 \times 10^{18}) = 0.61 \text{ (V)}$

16. (1) NH₃ • H₂O; (2) Na₂S

二、选择题

1. A 2. D 3. D 4. D 5. D 6. D 7. D 8. D 9. B 10. A 11. B 12. C 13. C 14. D 15. D 16. B 17. B 18. D 19. A 20. C 21. C 22. C

部分习题解析:

- 2. A、C属同离子效应,致沉淀溶解度减小。
- B从酸溶角度加酸有助于 CaCO。溶解,因此加 NaOH 不利于它的溶解,溶解度将减小。
- D 选项加入 EDTA, EDTA 配合物非常稳定, 因此发生沉淀向配离子的转化, 导致溶解 度增加。
- 3. 沉淀向配离子转化反应中 K^{\bigcirc} $K^{\bigcirc} \times K^{\bigcirc}$,对于特定沉淀 HgS,固定 K^{\bigcirc}_{ss} ,则生成的 配合物 K^{\triangleright} 越大,转化反应的 K° 越大,反应进行的程度越大。故选择 K^{\triangleright} 最大的 D 选项。
- 4. 水中发生[Cu(NH₃)₄]²⁺的解离反应: [Cu(NH₃)₄]²⁺ ——Cu²⁺ + 4NH₃,通入氨气 后,平衡左移,c(Cu2+)减小。
- 7. 内外界间的解离非常完全。CI 的浓度与体积的扩大成反比。但内界的解离不完全, 类似弱电解质,解离度随浓度减小而增加。
 - 9. 不稳定常数越大,配离子越容易解离,则 c(NH₃)越大。
- 10. 根据电极反应的能斯特方程 $E(Cu^{2+}/Cu) = E^{\bigcirc}(Cu^{2+}/Cu) + \frac{0.0592}{2} \lg_c(Cu^{2+})$,加 入氨水后, Cu^{2+} 生成铜氨配合物, $c(Cu^{2+})$ 减小, $E(Cu^{2+}/Cu)$ 减小,故 Cu^{2+} 的氧化性减弱, 铜的还原性增加。

11.
$$K^{\ominus} = \frac{c^{3-}[\operatorname{Ag}(S_2O_3)_2] \times c(\operatorname{Cl}^-)}{c^2(S_2O_3^{2-})} \times \frac{c(\operatorname{Ag}^+)}{c(\operatorname{Ag}^+)} = K_i^{\ominus} \times K_{sp}^{\ominus}$$

13. $Al^{3+} + H_2O \Longrightarrow [Al(OH)]^{2+} + H^+$

$$K^{\ominus} = \frac{c([\Lambda | (OH)]^{2^{+}}) \times c(H^{+})}{c(Al^{3^{+}})} \times \frac{c(OH^{-})}{c(OH^{-})} = K_{1}^{\ominus} \times K_{w}^{\ominus}$$

- 14. 同第10题。
- 15. 16 为一类题目,以 16 为例, E^Θ[Fe(CN)₆³⁻/Fe(CN)₆⁴⁻]=E^Θ(Fe³⁺/Fe²⁺)+ 0.0592lg $\frac{c[\text{Fe}(\text{CN})_{6}^{4-}]}{c[\text{Fe}(\text{CN})_{6}^{3-}]}$.由于 $K_{i}^{\Theta}[\text{Fe}(\text{CN})_{6}^{3-}] > K_{i}^{\Theta}[\text{Fe}(\text{CN})_{6}^{4-}] = E^{\Theta}[\text{Fe}(\text{CN})_{6}^{3-}]$ $[Fe(CN)_6^{4-}] < E^{\Theta}(Fe^{3+}/Fe^{2+})_{\circ}$
 - 17. 该题目为配合物之间的相互转化,主要求平衡常数即可。同填空题第8题。
 - 20. 由题意发生如下沉淀向配离子的转化反应:

Cu(OH)₂+4NH₃ === [Cu(NH₃)₄]²⁺+2OH⁻,因此导致 c(OH⁻)增加,pH 增大。

21.
$$E^{\Theta}([\operatorname{Zn}(\operatorname{CN})_4]^{2-}/\operatorname{Zn}) = E^{\Theta}(\operatorname{Zn}^{2+}/\operatorname{Zn}) + \frac{0.0592}{2} \lg K_d^{\Theta}([\operatorname{Zn}(\operatorname{CN})_4]^{2-}) = -0.763 + \frac{0.0592}{2} \lg 1.99 \times 10^{-17} = -1.26 \text{V}$$

22.
$$E^{\ominus}([AuCl_4]^-/Au) = E^{\ominus}(Au^{3+}/Au) + \frac{0.0592}{3} \lg_C(Au^{3+}) = E^{\ominus}(Au^{3+}/Au) - \frac{0.0592}{3} \lg_{K_1^{\ominus}}([AuCl_4]^-)$$
,代人数值即可。

三、判断题

1.
$$\times$$
 2. \checkmark
 3. \checkmark
 4. \times
 5. \times
 6. \checkmark

 7. \checkmark
 8. \times
 9. \times
 10. \times
 11. \times
 12. \checkmark

15. \checkmark 16. \checkmark 17. \times 18. 🎺

部分习题解析:

- 1. 配合物生成反应都是非氧化还原反应,但反应后原本参与氧化还原的物质浓度会发 生变化,所以电极电势随之而变。
- 2. 当 Fe^{2+} 生成配离子时, $c(Fe^{2+})$ 减小, $E(Fe^{2+}/Fe)$ 代数值减小,还原态 Fe 的还原性 将增强。
- 4. 沉淀向配离子转化反应中 K^{\bigcirc} $K^{\bigcirc} \times K^{\bigcirc}$, 要根据最终的 K^{\bigcirc} 决定反应进行的程度, 也就是溶解度是否会增加。
 - 5. 氨的量不足,不能使 Ag+全部生成配离子。
 - 8. 同选择题第7题。

10~12题,运用的知识点为氧化还原电对中,氧化剂还原剂均生成配合物后电极电势 的变化。以第 10 题为例,所用公式为: $E^{\bigcirc}(\lceil C_0(NH_3)_6\rceil^{3+}/\lceil C_0(NH_3)_6\rceil^{2+}) = E^{\bigcirc}(C_0^{3+}/\lceil C_0(NH_3)_6\rceil^{2+})$ Co^{2+})+0,0592lg $\frac{K_{1}^{\circ}[Co(NH_{3})_{6}^{2+}]}{K_{2}^{\circ}[Co(NH_{3})_{6}^{3+}]}$

- 14. 沉淀向配离子转化反应中 $K^{\ominus} \frac{K^{\ominus}_{sp}}{K^{\ominus}}$ 。
 - 16. $K_a^{\ominus} = c(Hg^{2+}) \cdot c^4(Cl^-)/c([HgCl_4]^{2-})$,代人数值即可。
- 17. 配合物发生解离,解离出能与氢离子反应的弱酸根。溶液中 pH 越小,则氢离子越 多,与其反应的弱酸根增加,配合物的解离反应不断向右进行,即越易解离。
 - 18. 内外界间的解离比较完全,故 H₂[SiF。]为强酸。

四、计算题

1. 解:(1) 氨水过量,先认为 Cu 离子完全反应被结合,

$$Cu^{2+}(0.10 \text{mol} \cdot dm^{-3}) \longrightarrow [Cu(NH_3)_4]^{2+}(0.10 \text{mol} \cdot dm^{-3})$$

然后解离,则设平衡时的 Cu^+ 浓度为 $xmol \cdot dm^{-3}$

$$[Cu(NH_3)_4]^{2+} \rightleftharpoons Cu^{2+} + 4NH_3, K_{\pi \oplus} = 4.79 \times 10^{-14}$$

平衡时:

$$0.1 - x$$

$$0.1-x$$
 $x = 6.0-(0.1\times4)+4x$

$$K_{\pi \oplus} = \frac{c(\text{Cu}^{2+}) \cdot c_{\text{NH}_3}^4}{c[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4^{2+}]} = \frac{x (5.6 + 4x)^4}{0.10 - x} = 4.79 \times 10^{-14}$$

解得 $x=4.87\times10^{-18}x$ 很小,相对氨和配离子的浓度可略

溶液中,游离的 Cu2+ 的浓度是 4.87×10 18 mol·dm 3; NH3的浓度是 5.6 mol·dm 3; [Cu(NH₃)₄]²⁺的浓度是 0.10mol·dm⁻³。

(2) 溶液中加入 10cm³ NaOH, 游离的 Cu²+浓度为 4,87×10 ¹⁸×1/1,01-4,82× $10^{-18}c(OH^{-})=1.0\times0.01/1.01=9.9\times10^{-3}$ mol • dm⁻³

 $K_{so}[Cu(OH)_2] = 2.2 \times 10^{-20}$

 $J = c(Cu^{2+}) \cdot c(OH^{-})^{2} = 4.82 \times 10^{-18} \times (9.9 \times 10^{-3})^{2} = 4.72 \times 10^{-22} < K_{sp} [Cu(OH)_{2}]$ 无 沉淀生成。

(3) Na₂S浓度: 0.10×1.0=(1000+1) c(S²)

$$c(S^{2}) - 10^{-4} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$$

$$J = c(Cu^{2+}) \cdot c(S^2) = 4.87 \times 10^{-18} \times 10^{-4} = 4.87 \times 10^{-22} > K_{sp}^{\Theta}(CuS) = 6 \times 10^{-37}$$

故有沉淀生成。

2. **解**: (1)
$$\lg K_{\mathbb{R}} - \frac{1 \times (0.7991 - 0.010)}{0.0592} - 13.33$$

$$K_{\rm fl} = 2.1 \times 10^{13}$$

$$Ag^+ + 2S_2O_3^{2-} \Longrightarrow Ag(S_2O_3)_2^{3-}$$

混合后浓度/(mol·dm⁻³)
$$\frac{0.15\times50}{150}$$
=0.050 $\frac{0.30\times100}{150}$ =0.20 0

$$0.20-0.10+2x$$
 $0.050-x$

$$\frac{0.050-x}{x(0.10+2x)^2}$$
 = 2.1 × 10¹³, $x=c(Ag^+)=2.3 \times 10^{-13} \text{mol} \cdot dm^{-3}$

(2)
$$AgBr + 2S_2O_3^{2-} \Longrightarrow Ag(S_2O_3)_2^{3-} + Br^{-}$$

$$K = K_{sp} (AgBr) \times K_{in} [Ag(S_2O_3)_2]^{3-} = 5 \times 10^{-13} \times 2.1 \times 10^{13} = 10.5$$

3.
$$\mathbf{M}$$
: (1) $AgCl+2NH_3 \Longrightarrow [Ag(NH_3)_2]^+ + Cl^-$

$$K^{\ominus} = K_{sp}^{\ominus} \times K_{l}^{\ominus} = \frac{0.10^{2}}{r^{2}} = 2.53 \times 10^{-3}$$

(2) 设 0.1 mol AgCl 被氨水恰好完全溶解

$$AgCl+2NH_3 \Longrightarrow [Ag(NH_3)_2]^++Cl^-$$

平衡浓度

$$K^{\ominus} = \frac{0.10^2}{x^2} = 2.53 \times 10^{-3}$$

a = 1.99 mol

$$c(NH_3)_{10} = x + c_{RR} = 1.99 + 0.1 \times 2 = 2.19 \text{ mol} \cdot dm^{-3}$$

4. 解: (1) 由题意右半电池电极电势为 $E^{\Theta}([Cu(NH_3)_4]^{2+}/Cu)$, 因此电池电动势为:

$$E_1 = E^{\Theta}([Cu(NH_3)_4]^{2+}/Cu) - E(Zn^{2+}/Zn)$$

$$E^{\ominus}([Cu(NH_3)_4]^{2+}/Cu) = E^{\ominus}(Cu^{2+}/Cu) + \frac{0.0592}{2} lg \frac{1}{K^{\ominus}([Cu(NH_3)_4]^{2+})}$$

$$E(Zn^{2+}/Zn) = E^{\Theta}(Zn^{2+}/Zn) + \frac{0.0592}{2} \lg c(Zn^{2+})$$

=
$$-0.763 + \frac{0.0592}{2}$$
lg0. $100 = -0.793(V)$

代人得:

0.
$$708 = 0.34 + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{1}{K_1^{\Theta}([Cu(NH_3)_4]^{2+})} - (-0.793)$$

解得:
$$K_{1}^{\ominus}([Cu(NH_{3})_{4}]^{2+})=2.28\times10^{14}$$

(2) 由题意左半电池电极电势为 E[⊕](ZnS/Zn),右半电池仍为 E[⊕]([Cu(NH₃)₄]²⁺/Cu)

$$E^{\Theta}([Cu(NH_3)_4]^{2+}/Cu) = E^{\Theta}(Cu^{2+}/Cu) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{1}{K_f^{\Theta}([Cu(NH_3)_4]^{2+})}$$

$$-0.34 + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{1}{2.28 \times 10^{14}} = -0.085(V)$$

$$E^{\Theta}(\text{ZnS/Zn}) - E^{\Theta}(\text{Zn}^{2+}/\text{Zn}) + \frac{0.0592}{2} \lg K_{sp}^{\Theta}(\text{ZnS})$$

$$-(0.763) + \frac{0.0592}{2} lg(1.6 \times 10^{-24}) - -1.48(V)$$

 $E_2 = E^{\Theta}([Cu(NH_3)_4]^2/Cu) - E^{\Theta}(Z_nS/Z_n) = -0.085 - (-1.48) = 1.40(V)$

5. 解: 首先计算[Au(CN)2] 在标准状态下平衡时解离出的 Au⁺的浓度。

 $[Au(CN)_2]^- \Longrightarrow Au^+ + 2CN^-$

$$K_{\sigma}^{\Theta} = \frac{c(\operatorname{Au}^{+}) \cdot c(\operatorname{CN}^{-})^{2}}{c[\operatorname{Au}(\operatorname{CN})_{2}]^{-}} = \frac{1}{K_{\Gamma}^{\Theta} ([\operatorname{Au}(\operatorname{CN})_{2}]^{-})}$$

根据题意,配离子和配体的浓度均为 1 mol·dm⁻³,则

$$c(\mathrm{Au^+}) = \frac{1}{K_{\mathrm{C}}^{\Theta}(\lceil \mathrm{Au}(\mathrm{CN})_2 \rceil^{-})} = 5.02 \times 10^{-39} \,\mathrm{mol} \cdot \mathrm{dm}^{-3}$$

将[Au+]代人能斯特方程式:

$$E^{\ominus}([Au(CN)_z]^-/Au) = E^{\ominus}(Au^+/Au) + 0.0592lgc(Au^+)$$

= 1.83+0.0592lg10^{-38.8}=1.83-2.27=-0.44V

由此例可以看出,当 Au^{\dagger} 形成配离子以后, $E^{\bigcirc}([Au(CN)_2]^{-}/Au)< E^{\bigcirc}(Au^{\dagger}/Au)$,在配体 CN^{-} 存在时,单质金的还原能力增强,易被氧化为 $[Au(CN)_2]^{-}$

6. **解**:
$$E^{\ominus}([Fe(C_2O_4)_3]^{3-}/[Fe(C_2O_4)_3]^{4-})$$

$$=E^{\ominus}(Fe^{3+}/Fe^{2+})+0.0592lg \frac{K_{\Box}^{\ominus}[Fe(C_2O_4)_3]^{4-}}{K_{\Box}^{\ominus}[Fe(C_2O_4)_3]^{3-}}$$

$$=0.771+0.0592lg \frac{1.7\times10^5}{1.6\times10^{20}}=-0.115V$$

当
$$c([Fe(C_2O_4)_3]^{3-})=c([Fe(C_2O_4)_3]^{4-})=1.0$$
mol·dm⁻³时,

$$\frac{c \text{ (Fe}^{2+})}{c \text{ (Fe}^{3+})} = \frac{K_{C}^{\ominus} \text{ ([Fe(C_2O_4)_3]}^{3-})}{K_{C}^{\ominus} \text{ ([Fe(C_2O_4)_3]}^{4-})} = \frac{1.6 \times 10^{20}}{1.7 \times 10^5} = 9.4 \times 10^{14}$$

7. 解:
$$AgI(s) + 2CN^- \Longrightarrow [Ag(CN)_2]^- + I^-$$

$$K^{\ominus} = K_{sp}^{\ominus}(AgI) \cdot K_{l}^{\ominus}([Ag(CN)_{2}]^{-})$$

=8.3×10⁻¹⁷/1.2×10⁻²¹=6.92×10⁴
$$\frac{[c(Ag(CN)_2^-)/c^{\ominus}] \cdot [c(I^-)/c^{\ominus}]}{[c(CN^-)/c^{\ominus}]^2}$$

= $K^{\ominus} \frac{(0.10)^2}{(x-2\times0.10)^2}$ =6.92×10⁴

$$x = 0.20$$

NaCN 的起始浓度至少为 0.20mol·dm⁻³

$$c(CN^{-}) = \frac{0.10}{(6.92 \times 10^{4})^{\frac{1}{2}}} = 3.8 \times 10^{-4} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$$

$$K_{sp}^{\Theta}(AgI) = [c(Ag^+)/c^{\Theta}] \cdot [c(I^-)/c^{\Theta}]$$

$$c(Ag^{+}) - \frac{8.3 \times 10^{-17}}{0.10} - 8.3 \times 10^{-16} \text{ mol} \cdot \text{dm}^{-3}$$

8. 解: (1)
$$E^{\Theta}([Fe(CN)_6]^3 / [Fe(CN)_6]^4)$$

$$-E^{\Theta}(\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}) + 0.0592 \lg \frac{K_d^{\Theta}([\text{Fe}(\text{CN})_6]^3)}{K_d^{\Theta}([\text{Fe}(\text{CN})_6]^4)}$$

$$0.77 + 0.0592 \lg \frac{1.0 \times 10^{-42}}{1.0 \times 10^{-35}} - 0.36 \text{V}$$

(2) 左半电池:

$$E([Fe(CN)_6]^{3-}/[Fe(CN)_6]^{4-})=0.36+0.0592lg\frac{1.0}{0.10}=0.42V$$

右半电池:

$$E(Fe^{3+}/Fe^{2+})=0.77+0.0592lg \frac{0.1}{1.0}=0.71V$$

则电极电势大者为正极,因此右侧为正极,左侧为负极。

$$E_{10} = E_{+} - E_{-} = 0.71 - 0.36 = 0.35(V)$$

(3) 电池反应 Fe³⁺ + 「Fe(CN)。]⁴⁻ ←→ [Fe(CN)。]³⁻ + Fe²⁺ 为配离子转化反应,因 此有:

$$K^{\ominus} = \frac{K_{0}^{\ominus}($$
产物 $)}{K_{0}^{\ominus}($ 反应物 $)} = \frac{K_{0}^{\ominus}[\text{Fe (CN)}_{6}^{4-}]}{K_{0}^{\ominus}[\text{Fe (CN)}_{6}^{3-}]} = \frac{1.0 \times 10^{-35}}{1.0 \times 10^{-42}} = 1.0 \times 10^{7}$

9.
$$\mathbf{M}$$
: (1) $E^{\Theta}([C_0(NH_3)_6]^{3+}/[C_0(NH_3)_6]^{2+})$

$$= E^{\Theta}(\text{Co}^{3+}/\text{Co}^{2+}) + 0.0592 \lg \frac{K_{1}^{\Theta} [\text{Co}(\text{NH}_{3})_{6}]^{2+}}{K_{1}^{\Theta} [\text{Co}(\text{NH}_{3})_{6}]^{3+}}$$

=1.92+0.0592
$$\lg(1.29\times10^5/1.58\times10^{35})=0.14(V)$$

(2)
$$\lg K^{\ominus} = z E_{ik}/0.0592 = (1.92 - 0.14)/0.0592 = 30.07$$

$$K^{\odot} = 1.17 \times 10^{30}$$

10. 解: 平衡常数
$$K^{\ominus} = \frac{c_{[Ag(CN)_2]^-}^4 \cdot c_{OH^-}^4}{c_{CN}^8 \cdot p_{O_2}/p^{\bigcirc}} = \frac{c_{[Ag(CN)_2]^-}^4}{c_{CN}^8 \cdot c_{Ag^+}^4} \times c_{Ag^+}^4 \times c_{S^2-}^2 \times \frac{c_{OH^-}^4}{c_{S^2}^2 \times p_{O_2}p^{\bigcirc}} =$$

$$K_{\text{f,[Ag_{(CN)_2}]}}^4 - \times K_{\text{sp,Ag}_{2S}}^2 \times K', \ K' = \frac{c_{\text{OH}}^4 - c_{\text{OH}}^2}{c_{\text{S}^2}^2 - \times p_{\text{O}_2}/p^{\Theta}}$$

$$E(O_2/OH^-) = E^{\Theta}(O_2/OH^-) + \frac{0.0592}{4} lg \frac{p_{O_2}/p^{\Theta}}{c_{OH}^4}$$

$$E(S/S^{2-}) = E^{\Theta}(S/S^{2-}) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{1}{c(S^{2-})}$$

$$E^{\Theta}(O_2/OH^-) + \frac{0.0592}{4} \lg \frac{p_{O_2}/p^{\Theta}}{c_{OH^-}^4} = E^{\Theta}(S/S^{2-}) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{1}{c(S^{2-})}$$

故
$$E^{\ominus}(O_2/OH^-) - E^{\ominus}(S/S^{2-}) = \frac{0.0592}{4} lg \frac{c_{OH}^4}{c_{S^{2-}}^2 \times p_{O_2}/p^{\ominus}} = 0.400 + 0.480 = 0.88V$$

$$K' = \frac{c_{\text{OH}}^4}{c_{\text{S}^2}^2 \times p_{\text{O}_2}/p^{\Theta}} = 2.88 \times 10^{59}$$

故
$$K-(1.30\times10^{21})^4\times(6.20\times10^{-51})^2\times2.88\times10^{59}-3.16\times10^{43}$$

《普通化学原理》期末考试试卷A答案与评分标准

- 一、**填空题**(前 5 题每空 1 分,后 10 题每空 2 分,共 30 分)
- 1. 线状或不连续; bohr(波尔)
- 2. 3; 互相垂直
- 3. $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^3 4s^2$
- 4. 3; V形; 大于
- 5. C; 四氰合镉(Ⅱ)离子
- 6. -1; 1.5
- 7. 193
- 8. 1.66
- 9. 1.54×10^{-13} ; 6.1×10^{-5}
- 10. 0.4
- 11. 6.9 \times 10⁻⁹
- 12. 5.11
- 13. 1
- 14. 1.36 \times 10⁻¹⁹
- 二、选择题(每空 2 分,共 40 分)
- 1. A 2. A 3. B

- 4. C 5. D 6. C

- 7. C 8. A 9. B 10. D
 - 11. A
- 12. B

- 13. D
- 14. D 15. D
- 16. C 17. A
- 18. C

- 19. A
- 20. C
- 三、判断题

- 7. \times 8. \checkmark 9. \times 10. \times

四、计算题

- 1. 解: (1) $N_2O_4(g)$ \Longrightarrow $2NO_2(g)$
- 初始物质的量: 1 0
- 平衡物质的量: $1-\alpha$ 2α 总物质的量: $1+\alpha$
- 平衡分压:
- $\frac{1-\alpha}{1+\alpha}p$ $\frac{2\alpha}{1+\alpha}p$

$$K^{\ominus} = \frac{(p_{\text{NO}_2}/p^{\ominus})^2}{p_{\text{N}_2\text{O}_4}/p^{\ominus}} = \frac{\left(\frac{2\alpha}{1+\alpha}p\right)^2}{\frac{1-\alpha}{1+\alpha}p} \times \frac{1}{p^{\ominus}} = \frac{4\alpha^2}{1-\alpha^2} \times \frac{p}{p^{\ominus}} = \frac{4\times0.502^2}{1-0.502^2} \times 1.0 = 1.35 \quad (2 \text{ })$$

(2) T不变,K不变,若此时转化率为 a'。

$$K^{\ominus} = \frac{4\alpha'^2}{1 - \alpha'^2} \times \frac{p'}{p^{\ominus}}$$

1.
$$35 = \frac{4\alpha'^2}{1-\alpha'^2} \times \frac{1000}{100}$$

$$p_{\text{N}_2\text{O}_4} = \frac{1-\alpha'}{1+\alpha'}p = \frac{1-0.181}{1+0.181} \times 1000 = 693.5 \text{ (kPa)}$$
 (1 分)

2. 解: 不生成 Mn(OH)2 沉淀,则

$$c(\mathrm{OH^{-}}) \leqslant \sqrt{\frac{K_{sp}^{\Theta}(\mathrm{Mn}(\mathrm{OH})_{2})}{c(\mathrm{Mn}^{2+})}} = \sqrt{\frac{1.9 \times 10^{-13}}{0.20/2}} = 1.4 \times 10^{-6} (\mathrm{mol} \cdot \mathrm{dm}^{-3}) \quad (2 \%)$$

$$pH \le 14 - pOH = 14 - (-lg1.4 \times 10^{-6}) = 8.14$$

设需加NH4Clx克,则

$$pH = pK_a^{\Theta}(NH_4^+) - lg \frac{c(NH_4^+)}{c(NH_3 \cdot H_2O)}$$

8.
$$14 = -\lg \frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5}} - \lg \frac{(x/53.5)/0.200}{0.010/2}$$

解得: x=0.69 克 (3分)

3. 解: (1)
$$MnO_2(s) + 4HCl(aq) = MnCl_2(aq) + Cl_2(g) + H_2O(1)$$
 (1分)

(2)
$$E_{\mathbb{R}}^{\ominus} = E_{\mathbb{T}}^{\ominus} - E_{\mathbb{T}}^{\ominus} = +1.23V - (+1.36V) = -0.13V < 0$$
 (1分)

所以: 在标准状态下,上述反应不能由左向右进行。

(3) 浓
$$HCl 中, c(H^+) = 12 \text{mol} \cdot dm^{-3}, c(Cl^-) = 12 \text{mol} \cdot dm^{-3}, 则$$

$$E(\text{MnO}_2/\text{Mn}^{2+}) = E^{\Theta}(\text{MnO}_2/\text{Mn}^{2+}) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{[c (\text{H}^+)/c^{\Theta}]^4}{c (\text{Mn}^{2+})/c^{\Theta}}$$

=+1.23+
$$\frac{0.0592}{2}$$
lg $\frac{12^4}{1}$ =+1.36V (1 $\frac{1}{2}$)

$$E(\text{Cl}_2/\text{Cl}^-) = E^{\Theta}(\text{Cl}_2/\text{Cl}^-) + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{p(\text{Cl}_2)/p^{\Theta}}{[c(\text{Cl}^-)/c^{\Theta}]^2}$$
$$= +1.36 + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{1}{12^2} = +1.30 \text{V} \quad (1 \text{ //})$$

$$E_{ik} = +1.36V - (+1.30V) = +0.06V > 0$$

因此反应向右进行,实际操作时,通常采用加热并使 Cl2 逸出的方法。 (1分)

4. 解: (1)
$$E^{\Theta}([Fe(CN)_{6}]^{3-}/[Fe(CN)_{6}]^{4-})$$

=
$$E^{\ominus}(\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+})+0.0592 \lg \frac{K_d^{\ominus}([\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-})}{K_d^{\ominus}([\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-})}$$

=0.771+0.0592lg
$$\frac{1.0\times10^{-42}}{1.0\times10^{-35}}$$
=0.36(V) (2分)

(2) 左半电池:

$$E([Fe(CN)_6]^{3-}/[Fe(CN)_6]^{4-})=0.36+0.0592lg\frac{1.0}{0.10}=0.42(V)$$

右半电池:

$$E(Fe^{3+}/Fe^{2+})=0.771+0.0592\lg\frac{0.10}{1.0}=0.71(V)$$
 (2分)

电池反应 Fe³⁺+[Fe(CN)₆]⁴⁻← [Fe(CN)₆]³⁻+Fe²⁺为配离子转化反应,因此有:

$$K^{\ominus} = \frac{K^{\ominus}(\dot{F}e)}{K^{\ominus}(\dot{F}e)} = \frac{K^{\ominus}([Fe(CN)_{6}]^{4-})}{K^{\ominus}([Fe(CN)_{6}]^{3-})} = \frac{1.0 \times 10^{-35}}{1.0 \times 10^{-42}} = 1.0 \times 10^{7}$$

$$E_{?}=E_{+}-E_{-}=0.71-0.42=0.29(V)$$
 (1分)

《普通化学原理》期末考试试卷B答案与评分标准

- 一、填空题(每空1分,共30分)
- 1. 简并轨道或等价轨道;能级分裂;能级交错
- 2. N₂⁺; N₂⁺; Li₂⁺; Be₂⁺
- 3. Cl⁻、NH₃; Cl、N; 4; 二氯二氨合铂(Ⅱ)
- 4. >; =; >
- 5. 2.9×10^{12}
- 6. 等于; 不变
- 7. 3; 不等性 sp²; V形
- 8. 减小; 增大; 弱
- 9. 7.1×10^{-5}
- 10. 1; 3
- 11. 配离子; 大
- 12. -212.3; 65.24
- 二、选择题(每空 2 分,共 40 分)

- 1. C 2. A 3. D
- 4. C 5. B 6. C

- 7. D 8. B 9. C
- 10. C 11. C
- 12. B

- 13. A 14. B 15. B 16. A 17. A
- 18. C

- 19. D 20. A

三、判断题

- $1. \times 2. \times 3. \checkmark 4. \times 5. \times 6. \times$

- 7. × 8. ×
- 9. 🗸
- 10. √

四、计算题

1. 解:
$$CuBr_2(s) = CuBr(s) + \frac{1}{2}Br_2(g)$$

$$K^{\ominus}(450) = \left(\frac{p(Br_2)}{p^{\ominus}}\right)^{\frac{1}{2}} = \left(\frac{0.6798}{100}\right)^{\frac{1}{2}} = 0.08245$$

$$K^{\ominus}(550) = \left(\frac{p(Br_2)}{p^{\ominus}}\right)^{\frac{1}{2}} = \left(\frac{67.98}{100}\right)^{\frac{1}{2}} = 0.8245 \quad (2 \%)$$

$$\lg \frac{K_{2}^{\ominus}}{K_{1}^{\ominus}} = \frac{\Delta_{r} H_{m}^{\ominus} (298)}{2.303R} \left(\frac{T_{2} - T_{1}}{T_{1} \times T_{2}} \right)$$

$$\lg \frac{0.8245}{0.08245} = \frac{\Delta_{\rm r} H_{\rm m}^{\ominus}(298)}{2.303 \times 8.314} \left(\frac{550 - 450}{550 \times 450} \right)$$

$$\Delta_r H_m^{\Theta}(298) = 47.39 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1} \quad (1 \text{ } \text{β})$$

$$\lg \frac{K^{\ominus}(550)}{K^{\ominus}(298)} = \frac{\Delta_{\rm r} H_{\rm m}^{\ominus}(298)}{2.303R} \left(\frac{T_{\rm z} - T_{\rm 1}}{T_{\rm 1} \times T_{\rm 2}} \right)$$

$$\lg \frac{0.8245}{K^{\Theta}(298)} = \frac{47.39 \times 10^3}{2.303 \times 8.314} \left(\frac{550 - 298}{550 \times 298} \right)$$

$$K^{\ominus}(298) = 1.29 \times 10^{-4}$$

$$\Delta_{\rm r}G_{\rm m}^{\ominus}(298) = -2.303RT \lg K(298) = -2.303 \times 8.314 \times 298 \times 10^{-3} \times \lg(1.29 \times 10^{-4})$$

= 22.19(kJ • mol⁻¹)

$$\Delta_{\rm r} G_{\rm m}^{\ominus}(298) = \Delta_{\rm r} H_{\rm m}^{\ominus}(298) - T \Delta_{\rm r} S_{\rm m}^{\ominus}(298)$$

22.
$$19 \times 10^3 = 47.39 \times 10^3 - 298 \times \Delta_r S_m^{\Theta}$$
 (298)

$$\Delta_r S_m^{\ominus}(298) = 84.56 \text{J} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \quad (2 \text{ }\%)$$

2. 解: 欲除尽 Fe3+,则

$$c(OH^{-}) = \sqrt[3]{\frac{K_{sp}^{\Theta}(Fe(OH_3))}{c(Fe^{3+})}} = \sqrt[3]{\frac{2.6 \times 10^{-39}}{1.0 \times 10^{-5}}} = 6.4 \times 10^{-12} \text{ (mol • dm}^{-3})$$

$$pH=14-pOH=14-[-lg(6.4\times10^{-12})]=2.81$$
 (2 分)

Mg2+不沉淀,则

$$c(OH^{-}) = \sqrt{\frac{K_{sp}^{\Theta}(Mg(OH)_{2})}{c(Mg^{2+})}} = \sqrt{\frac{1.8 \times 10^{-11}}{0.20}} = 9.5 \times 10^{-6} \text{(mol } \cdot \text{dm}^{-3}\text{)}$$

$$pH=14-pOH=14-[-lg(9.5\times10^{-6})]=8.98$$
 (2 分)

即 pH 应控制在 2.81~8.98 (1分)

$$E_{\text{Cr}_2\text{O}_7^-/\text{Cr}^{3+}} = E_{\text{Cr}_2\text{O}_7^-/\text{Cr}^{3+}}^{\odot} + \frac{0.0592}{6} \lg \frac{c(\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}) \times c^{14}(\text{H}^+)}{c^2(\text{Cr}^{3+})} = 1.36 + \frac{0.0592}{6} \lg 10 = 1.35(\text{V})$$

$$E_{\text{I}_2/\text{I}^-} = E_{\text{I}_2/\text{I}^-}^{\ominus} + \frac{0.0592}{2} \lg \frac{1}{c^2 (\text{I}^-)} = 0.54 - \frac{0.0592}{2} \lg x^2$$

$$E = E_{\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}/\text{Cr}^{3+}} - E_{\text{I}_2/\text{I}^-} = 1.36 - 0.54 + \frac{0.0592}{2} \text{lg}x^2 = 0.751(\text{V})$$

(2)
$$\Delta_r G_{rp} = -nFE_{ik} = -6 \times 96.5 \times 0.751 = -434.83 (kJ \cdot mol^{-1})$$

$$E^{\ominus} = 1.35 - 0.54 = 0.81(V)$$

$$\lg K^{\ominus} = \frac{nE_{18}^{\ominus}}{0.0592} = \frac{6 \times 0.82}{0.0592} = 83.1$$

$$K^{\Theta} = 1.26 \times 10^{83}$$
 (3分)

4.
$$\mathbf{M}$$
: $AgI(s) + 2CN^- \Longrightarrow [Ag(CN)_2]^- + I^-$

平衡
$$c/(\text{mol} \cdot \text{dm}^{-3})$$
 $x-2\times0.10$ 0.10 0.10

$$x = 2 \times 0.10$$

$$K^{\ominus} = K_{sp}^{\ominus}(AgI) \cdot K_{p}^{\ominus}([Ag(CN)_{2}]^{-}) = 8.3 \times 10^{-17}/1.2 \times 10^{-21} = 6.92 \times 10^{4}$$
 (2分)

$$\frac{\left[c(\operatorname{Ag}(\operatorname{CN})_{2}^{-})/c^{\ominus}\right] \cdot \left[c(\operatorname{I}^{-})/c^{\ominus}\right]}{\left[c(\operatorname{CN}^{-})/c^{\ominus}\right]^{2}} = K^{\ominus}$$

$$\frac{0.10^2}{(x-2\times0.10)^2} = 6.92\times10^4$$

$$x=0.20$$
 (3分)

NaCN 的起始浓度至少为 0.20mol·dm⁻³